

بیوتکنیک نگهداری کوتاه مدت اسپرم ماهی قزل آلاهی رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*)

محمد پورکاظمی^{(۱)*}؛ علی شکیبی دریا کناری^(۲)؛ محمد رضا کلباسی، م.ر.^(۳)؛ حسین عبدالحی^(۴) و
شهرزاد برادران نویری^(۵)

pkazemi_m@yahoo.com

۱ و ۵- انستیتو تحقیقات بین‌المللی ماهیان خاویاری دکتر دادمان، رشت صندوق پستی: ۴۱۶۳۵-۳۴۶۴

۲- دانشکده منابع طبیعی و علوم دریایی تربیت مدرس نور صندوق پستی: ۳۵۶-۴۱۶۳۵

۳- دانشکده منابع طبیعی، دانشگاه تربیت مدرس، نور، صندوق پستی: ۳۵۶-۴۶۴۱۴

۴- موسسه تحقیقات شیلات ایران، تهران، صندوق پستی: ۶۱۱۶-۱۴۱۵۵

تاریخ دریافت: اسفند ۱۳۸۹ تاریخ پذیرش: اردیبهشت ۱۳۹۱

لغات کلیدی: اسپرم، قزل آلاهی رنگین کمان، درصد تحرک، درصد لقاح

گونه‌های مختلف آزاد ماهیان از اواخر دهه ۱۳۳۰ شمسی به ایران معرفی و در آبهای داخلی و در شرایط محصور پرورش داده شدند و روند تولید آنها از رشد فزاینده‌ای برخوردار شده است. در این بین ماهی قزل‌آلاهی رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*) برای طعم لذیذ و شرایط تکثیر و پرورش آسانتر مورد توجه بیشتری قرار گرفته است.

از مزایای نگهداری کوتاه مدت اسپرم این ماهی می‌توان به کم هزینه بودن، امکان اجرای صحرایی آن، کاربرد وسیع و آسان در مزارع تکثیر و پرورش بخصوص برای حمل و جابجایی اسپرم مولدین در مراکز تکثیر مجاور یا انتقال اسپرم‌های دستکاری شده (Robles et al., 2003; Babiak et al., 2002) اشاره کرد.

مطالعات متعددی در خصوص انجماد اسپرم آزاد ماهیان صورت گرفته است. اسپرم ماهی آزاد آتلانتیک (*Salmo salar*) توسط Alderson و Macneil (۱۹۸۴) و ماهی قزل‌آلاهی قهوه‌ای (*Salmo trutta*) (Erdahl & Graham, 1980)

مورد مطالعه قرار گرفت. همچنین موفقیت‌های بیشتری در رابطه با انجماد اسپرم گونه‌های مختلف آزاد ماهیان از جمله ماهی آزاد اقیانوس اطلس (*S. salar*) و گونه‌های مختلف جنس *Oncorhynchus* بدست آمد (Kerby, 1983).

روشهای بکار رفته در مطالعات قبلی همگی جهت نگهداری طولانی مدت اسپرم این ماهی طراحی گردید (McNiven et al., 1993; Conget et al., 1996; Cabrita et al., 2001) و براساس انجماد عمیق و با استفاده از روشهای پرهزینه و زمان‌بری همچون مخازن ازت مایع، فریزر قابل برنامه ریزی، یخ خشک (Tekin et al., 2007; Piironen, 1993) انجام شده که در شرایط کارگاهی معمولی در بسیاری از مراکز قابل اجرا و بهره‌برداری نیست. هدف از این تحقیق، معرفی روش آسان برای نگهداری کوتاه مدت اسپرم ماهی قزل‌آلاهی رنگین کمان همراه با تعیین قابلیت تحرک و لقاح اسپرم در دوره زمانی مختلف بوده است.

در این تحقیق از ۲۹ عدد ماهی مولد قزل‌آلاهی رنگین کمان موجود در مرکز تکثیر و پرورش آزاد ماهیان شهید باهنر

تعیین تراکم اسپرم نیز با کمک لام هموسیومتر و ده دقیقه پس از رقیق سازی به نسبت ۱:۶۰۰ با سرم فیزیولوژی انجام گرفت (Ninhaus-Silveria *et al.*, 2006). شرایط دمایی مربوطه بترتیب در دمای آزمایشگاه (۱۵+ درجه)، درون یخچال معمولی (۵+ درجه) و روی یخ خرد شده (۲-+۱ درجه) مهیا گردید.

عملیات تکثیر با مخلوط نمودن ۰/۵ میلی لیتر اسپرم هر مولد با ۱۰ گرم تخمک تازه در زمانهای ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت پس از نگهداری انجام شد. این حجم اسپرم ابتدا با ۱۰ میلی لیتر محلول فعال کننده اسپرم این ماهی (NaCl 0.9%, Tris 0.01 M, Glycine 0.02 M, Theophyllin 5 mM) (Scheerer & Thorgaard, 1989) مخلوط شده و اسپرم رقیق شده به تخمکها اضافه شد. اضافه کردن آب و آبیگری تخمهای لقاح یافته طبق روال شرایط مرکز تکثیر انجام شد. متعاقب آن، درصد لقاح، درصد تخم چشم زده (۱۶ - ۱۴ روز بعد از لقاح)، درصد لارو استحصالی (۳۳ - ۳۰ روز بعد از لقاح) و درصد بازماندگی لاروها (۵۰ - ۴۵ روز بعد از لقاح) با نمونه برداری از روی شبکه سینی های انکوباتور محاسبه گردید.

(کلاردشت) پس از بیهوشی با ماده MS-222 و به روش خشک کردن محوطه تناسلی و ماساژ شکمی و به میزان $1 \pm 4/49$ میلی لیتر از هر مولد اسپرم گیری شد (Canyurt & Akhan, 2008). میانگین طول و وزن مولدین نر بترتیب معادل $12/5 \pm 1/36$ سانتیمتر و 367 ± 1060 گرم و مولدین ماده معادل $38/4 \pm 3/43$ سانتیمتر و 339 ± 1510 گرم بود.

برای بررسی تحرک اسپرم، ابتدا نمونه‌های مولدین بصورت مجزا به نسبت ۲۰:۱ با ۱۶ محلول رقیق کننده مختلف (جدول ۱) (Lahnstener *et al.*, 1996) مخلوط شده و قابلیت بقا و تحرک آنها بررسی گردید. در نهایت محلول رقیق کننده (گلوکز ۵۴ گرم بر لیتر، DMSO ۹۰ میلی لیتر، زرده تخم مرغ ۵ میلی لیتر، ۱۰۰ و تریس ۰/۵ گرم بر لیتر) (Jodun *et al.*, 2006) و تریس ۰/۵ (Wheeler & Thorgaard, 1991) انتخاب شده و میزان تحرک اسپرمها هر نیم ساعت یکبار، با بزرگنمایی ۴۰۰ در زیر میکروسکوپ مورد بررسی قرار گرفتند.

نمونه‌های استحصال شده به نسبت ۱:۳ با رقیق کننده مخلوط شده (رقیق کننده: اسپرم) (Ninhaus-Silveria *et al.*, 2006) و سپس به پایوت های انجماد ۰/۵ میلی لیتری (IMV فرانسه) منتقل شدند.

جدول ۱: مشخصات ترکیب شیمیایی محلولهای مورد استفاده

شماره محلول	ترکیبات (بر حسب گرم در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر)	منبع
۱	NaCl (0.444), KCl (0.164), CaCl ₂ (0.022), Na ₂ HPO ₄ (0.043), NaHCO ₃ (0.101), Fructose (0.101), DMSO (10%)	Gallant <i>et al.</i> , 1993
۲	NaCl (0.75), KCl (0.38), NaHCO ₃ (0.2), Glucose (0.1), DMSO (12%), Egg yolk (20%)	Stein & Bayrle, 1978
۳	NaCl (0.504), KCl (0.253), KOH (0.999), MgCl ₂ .6H ₂ O (0.02), Tris (1.999), Glucose (1.009), Citric acid (0.01), DMSO (10%)	McNiven <i>et al.</i> , 1993a
۴	Glucose (5.4), DMSO (9%), Egg yolk (20%), Tris (0.05)	Wheeler & Thorgaard, 1991
۵	NaCl (0.75), Glucose (5.4), DMSO (10%)	پژوهش حاضر Chew <i>et al.</i> , 2010
۶	NaCl (0.75), KCl (0.38), NaHCO ₃ (0.2), Glucose (0.1), DMSO (10%)	Tekin <i>et al.</i> , 2003
۷	Sucrose (20.54), DMSO (11.72%)	Alipour <i>et al.</i> , 2009
۸	Biociphous commercial spermatozoa extender	Ninhaus-Silveria <i>et al.</i> , 2006
۹	Glucose (5.4), DMSO (9%), Egg yolk (10%)	Cabrita <i>et al.</i> , 2005
۱۰	NaCl (0.592), KCl (0.172), BSA (0.4), DMSO (10%)	Lahnstener <i>et al.</i> , 1995
۱۱	NaCl (0.592), KCl (0.172), CaCl ₂ (0.068), MgSO ₄ (0.015), Tris (2.42), BSA (0.4), DMSO (10%), Egg yolk (10%)	
۱۲	Glucose (10), Egg yolk (20%), Glycerol (5.4)	Herraez <i>et al.</i> , 1993
۱۳	NaCl (0.44), KCl (0.62), MgCl ₂ (0.008), NaHCO ₃ (0.02), CaCl ₂ (0.022), DMSO (10%)	Pillai <i>et al.</i> , 1994
۱۴	NaCl (0.188), KCl (0.72), Na ₂ HPO ₄ (0.041), MgSO ₄ (0.023), NaHCO ₃ (0.01), Glucose (0.1), CaCl ₂ (0.023), DMSO (10%)	Koldras & Bieniarz, 1987
۱۵	Sucrose (20.53), Glycerol (5), Egg yolk (10%),	Herraez <i>et al.</i> , 1993
۱۶	NaCl (0.4), Glucose (2.05), Na ₂ C ₆ H ₅ O ₇ (0.8), DMSO (15%)	Moczarski, 1977

بر اساس (میانگین \pm انحراف معیار) ارائه گردید. رسم نمودارها به کمک نرم افزار Excel 2003 انجام شد.

نتایج این بررسی نشان داد که میانگین تراکم اسپرم در مولدین نر بررسی شده در این تحقیق معادل $10^9 \times 14/5 \pm 6/15$ اسپرم در هر میلی لیتر (محدوده $10^9 \times 25/1 - 4/9$) بود. میانگین درصد تحرک اسپرم طی گذشت زمانهای مختلف پس از نگهداری، به تفکیک درجه حرارت در نمودار شماره ۱ آمده است.

درصد تحرک نمونه اسپرم این ماهی در شرایط نگهداری در دمای معمولی آزمایشگاه بسرعت و پس از ۲ ساعت به صفر می رسد. اما چنانچه دمای نگهداری به ۵ درجه سانتیگراد کاهش یابد، زمان به صفر رسیدن تحرک اسپرم به ۲۴ ساعت افزایش می یابد. این افت تحرک بخصوص بعد از ساعت ششم پس از نگهداری در این دما سریع می باشد. همچنین قابلیت حفظ تحرک اسپرم این ماهی در دمای پایین تر باز هم افزایش یافته بطوریکه در دمای ۲-۱ درجه سانتیگراد، مدت زمان به صفر رسیدن تحرک اسپرم به ۱۴۴ ساعت (۶ شبانه روز) افزایش می یابد.

به منظور تعیین درصد لقاح پس از اینکه تخمهای لقاح یافته بخوبی آب جذب نمودند اقدام به شمارش و بر اساس فرمول $100 \times$ تعداد کل تخمها / تعداد تخمهای لقاح یافته = درصد لقاح محاسبه گردید. همچنین درصد چشم زدگی، درصد تفریخ لاروها و درصد باقیماندگی بر اساس فرمولهای زیر محاسبه شد (Bromage & Cumaradataunga, 1988):

= درصد چشم زدگی تخمهای لقاح یافته

$100 \times$ تعداد تخمهای لقاح یافته / تعداد تخمهای چشم زده

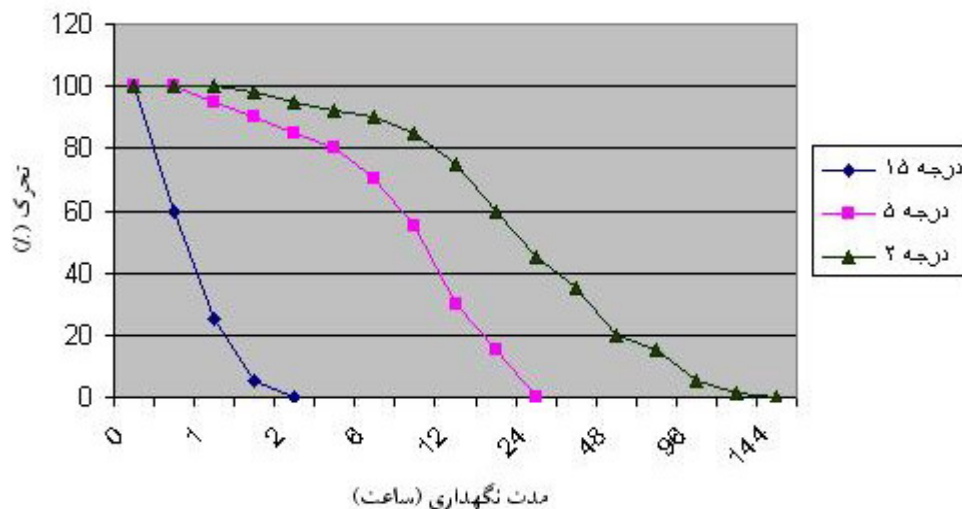
= درصد تفریخ لاروها

$100 \times$ تعداد تخمهای لقاح یافته / تعداد تخمهای چشم زده

فعال) = درصد باقیماندگی

$100 \times$ تعداد کل لاروها / تعداد لاروهای سالم (با شنای

جهت تجزیه و تحلیل های آماری داده ها از نرم افزار SPSS 15 و آنالیز واریانس یکطرفه (ANOVA) و به منظور بررسی تفاوت بین میانگین ها از آزمون دانکن (Duncan test) با درصد اطمینان ۹۵ درصد استفاده گردید. میانگین داده ها



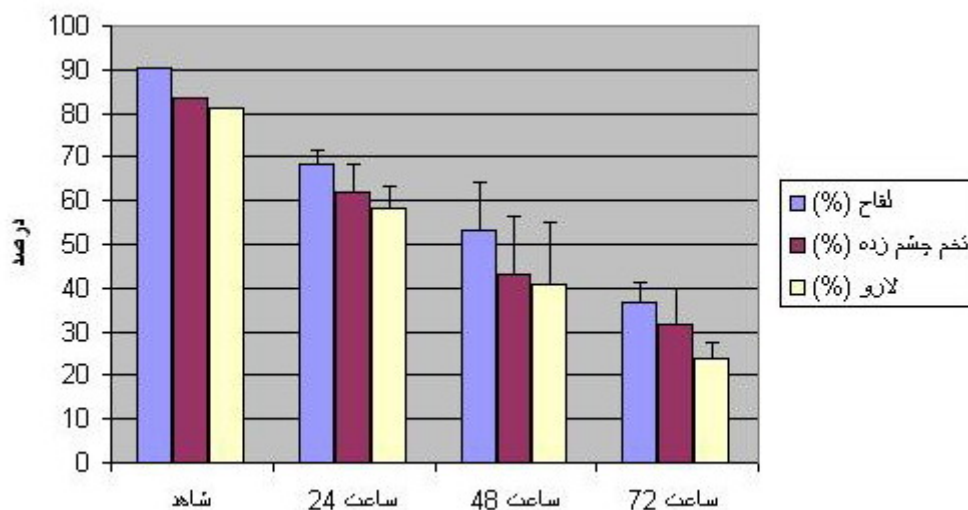
نمودار ۱: درصد تحرک اسپرم قزل آلاهی رنگین کمان در دما و زمانهای مختلف نگهداری

مقایسه آماری بین تیمارهای ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت نگهداری اسپرم این ماهی در دمای ۱-۲ درجه نیز نشان داد که هرچه این مدت زمان نگهداری در سرما طولانی تر شود، درصد لقاح، درصد تخم چشم زده و درصد تبدیل به لارو تخمها با گذشت زمان بطور معنی‌داری ($P < 0.05$) با کاهش مواجه خواهند شد. نگهداری کوتاه مدت اسپرم ماهی آزاد اقیانوس اطلس با حفظ تحرک آن، برای اولین بار توسط Truscott & Idler (1969) در دمای ۴ درجه سانتیگراد انجام شد. هر چند که تاکنون اثرات نامطلوب این نوع نگهداری بر اسپرم قزل‌آلا مورد مطالعه قرار نگرفته اما نگهداری کوتاه مدت اسپرم این ماهی با حفظ قابلیت تحرک و لقاح آن، در شرایط کارگاهی و در مراکز تکثیر بدون نیاز به تجهیزات پیشرفته و هزینه بر کاربرد فراوانی دارد.

یکی از عملی‌ترین راههای ارزیابی میزان موفقیت عملیات انجماد و نگهداری اسپرم ماهیان، بررسی میزان بقای اسپرم (Billard *et al.*, 1995) و قابلیت لقاح آن پس از انجمادزایی می‌باشد (Tekin *et al.*, 2007).

از آنجایی که درصد تحرک اسپرم این ماهی پس از نگهداری در دمای ۱۵ درجه و ۵ درجه سانتیگراد بترتیب بعد از ۲ و ۲۴ ساعت به صفر رسید، مراحل انجام لقاح فقط برای نمونه اسپرم‌های نگهداری شده در یخ خرد شده انجام گرفت. نتایج درصد لقاح، درصد تخم چشم زده و درصد تبدیل به لارو این نمونه‌ها در ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت پس از نگهداری در نمودار شماره ۲ آمده است.

نتایج بدست آمده نشان می‌دهد که درصد لقاح، تخم چشم‌زده و تبدیل به لارو در لقاح تخمک با اسپرم تازه، از کلیه تیمارهای نگهداری کوتاه مدت اسپرم پس از ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت بطور معنی‌داری بالاتر است ($P < 0.05$). در حالیکه درصد لقاح در نمونه شاهد ۹۰/۲۲ درصد است ولی درصد لقاح پس از نگهداری در مدت زمانهای مزبور بترتیب به میزان ۲۱/۸۷ درصد، ۳۷/۱۱ درصد و ۵۳/۶۹ درصد کاهش می‌یابد. درصد تبدیل به تخم چشم زده در نمونه شاهد ۸۳/۲۷ درصد بوده ولی در تیمارها بترتیب به ۲۱/۱۷ درصد، ۴۰/۰۵ درصد و ۵۱/۶۷ درصد کاهش یافت. همچنین کاهش درصد تبدیل به لارو در بین تیمارها و شاهد (۸۱/۱۲ درصد) بترتیب معادل ۲۲/۹۱ درصد، ۴۰/۱۹ درصد و ۵۷/۴۴ درصد بود (نمودار ۲).



نمودار ۲: میانگین درصد لقاح، درصد تخم چشم زده و درصد تبدیل به لارو نمونه اسپرم قزل‌آلای رنگین کمان در ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت پس از نگهداری

لیوپوتروتین‌های با وزن پایین، سبب محافظت بیشتر سلولی شده (Babiak et al., 1999) و اثر مثبت آن قبلاً در انجماد اسپرم ماهی قزل‌آلای رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*) (Lahnsteiner et al., 2009; Perez-Cerezales et al., 2010) گزارش شده است.

عوامل متعدد محیطی (دما، تغذیه، فتوپریود و...) و ژنتیکی (توانایی در هضم غذا و ویتامین‌ها، نژادهای مختلف) روی بقا و قابلیت لقاح اسپرم ماهی قزل‌آلای رنگین کمان تاثیرگذار هستند (Lahnsteiner et al., 2009; Canyurt & Akhan, 2008).

این مطالعه نشان می‌دهد که نگهداری اسپرم ماهی قزل‌آلای رنگین کمان در یخ خرد شده بدلیل امکان فراهم آوردن شرایط سرمایی با حداقل تجهیزات و هزینه‌ها و همچنین امکان حمل و جابجایی صحرائی بسیار راحت نمونه‌های منجمد شده نسبت به یخچال معمولی از مزیت‌های کاربردی بالاتری برخوردار است. از آنجایی که در این تحقیق مشخص گردید که در شرایط نگهداری روی یخ خرد شده، برغم کاهش میزان تحرک اسپرم پس از ۲۴ ساعت تا ۵۰ درصد (نمودار ۱)، می‌توان انتظار باروری تخمک این ماهی تا ۶۸ درصد شاهد (نمودار ۲) را داشت، پیشنهاد می‌شود برای طولانی‌تر کردن مدت زمان نگهداری اسپرم ماهی قزل‌آلای رنگین کمان در جابجایی‌های کوتاه مدت در مراکز تکثیر و پرورش این ماهیان، اسپرم‌های استحصالی پس از مخلوط شدن با رقیق کننده، فوراً در لوله‌های آزمایش در بسته و بصورت عمودی روی یخ خرد شده قرار داده و حمل شوند.

کاهش درصد لقاح از حدود ۸۰ درصد به صفر در اسپرم ماهی قزل‌آلای رنگین کمان پس از ۱۸۰ ثانیه نگهداری در دمای اتاق توسط Liley و همکاران (۲۰۰۲) گزارش شده است. همچنین کاربرد محلول رقیق کننده حاوی گلوکز (300 mM) در مقایسه با محلول‌های فاقد آن نیز قابلیت حفظ لقاح اسپرم این ماهی را با روش یخ خشک تا ۴۸ درصد نشان داد (شاهد ۸۹/۷ درصد) (Tekin et al., 2007).

از طرف دیگر اثرات منفی افزایش مدت زمان نگهداری اسپرم این ماهی بر کیفیت لقاح را می‌توان با مقایسه میزان اختلاف درصدهای تبدیل به لارو از درصد لقاح و کاهش نسبت درصد لارو به درصد لقاح در بین تیمارهای مختلف نشان داد (جدول ۱). با بررسی نتایج این تحقیق مشخص می‌شود که این کاهش با گذشت زمان نگهداری اسپرم در یخ خرد شده از زمان لقاح (شاهد) تا ۷۲ ساعت پس از نگهداری بترتیب از ۹/۲- درصد به ۱۲/۹۵- درصد می‌رسد. این افت کیفیت همچنین در مقایسه نسبت درصد تبدیل به لارو به درصد لقاح نیز بطور معنی‌داری دیده می‌شود (جدول ۲) ($P < 0.05$). این مقایسه نشان می‌دهد که نه تنها قابلیت لقاح در نمونه اسپرم نگهداری شده در یخ ماهی قزل‌آلای رنگین کمان با گذشت زمان کاهش می‌یابد، بلکه با گذشت زمان، از میزان کارایی مراحل تکوین جنینی این ماهی نیز کاسته می‌شود.

انتخاب محلول رقیق کننده همراه با زرده تخم مرغ بدلیل کارایی بیشتر این محلول در حفظ قابلیت تحرک اسپرم در بررسی‌های اولیه بود. افزایش زرده تخم مرغ به محلول رقیق کننده اسپرم این ماهی به علت وجود

جدول ۲: مقایسه میزان کاهش درصدهای تبدیل به لارو از درصد لقاح و نسبت آنها در اسپرم ماهی

قزل‌آلای رنگین کمان پس از زمانهای مختلف نگهداری

معیارها	شاهد	۲۴ ساعت بعد	۴۸ ساعت بعد	۷۲ ساعت بعد
کاهش درصد تبدیل به لارو از درصد لقاح	۹/۲ درصد -	۱۰/۲۴ درصد -	۱۱/۲۸ درصد -	۱۲/۹۵ درصد -
نسبت درصد تبدیل به لارو به درصد لقاح	۸۹/۸	۸۵	۷۶/۹	۶۴/۶

منابع

- Alderson, R. and Macneil, A. J., 1984.** Preliminary investigations of cryopreservation of milt of Atlantic salmon *Salmo salar* and its application to commercial farming. *Aquaculture*, 43:351–354.
- Alipour, A.; Baradaran Noveiri, S.; Nowruzfashkhami, M.R. and Pourkazemi, M., 2009.** Fertilizing ability of cryopreserved spermatozoa in the Persian sturgeon (*Acipenser persicus*) and stellate sturgeon (*A. stellatus*). *Iranian Scientific Fisheries Journal*, 8(1):1-12.
- Babiak, I.; Glogowski, J.; Dobosz, S.; Kuzminski, H. and Goryczko, K., 2002.** Semen from rainbow trout produced using cryopreserved spermatozoa is more suitable for cryopreservation. *Journal of Fish Biology*, 60:561–570.
- Babiak, I.; Glogowski J.; Luczynski, M.J.; Luczynski, M. and Demianowicz, W., 1999.** The effect of egg yolk, low density lipoproteins, methylxanthines and fertilization diluent on cryopreservation efficiency of northern pike (*Esox lucius*) spermatozoa. *Theriogenology*, 52(3): 473-479.
- Billard R.; Cosson J.; Crim W. and Suquet M., 1995.** Sperm physiology and quality. *In: Bromage, N.R., Roberts, R.J. (eds.) Broodstock Management and Egg and Larval Quality.* Blackwell Science, Oxford, England, pp.25–52.
- Bromage N.R. and Cumaradataunga R., 1988.** Egg production in the rainbow trout. *In: (Muir, J. F. and Robert, R.J. eds.) Recent advances in aquaculture,* Blackwell Science, Oxford, England, UK. 3:63-139.
- Cabrita E.; Robles V.; Alvarez R. and Herráez M.P., 2001.** Cryopreservation of rainbow trout sperm in large volume straws: Application to large scale fertilization. *Aquaculture*, 201(3-4): 301-314.
- Cabrita E.; Robles V.; Rebordinos L.; Sarasquete C. and Herráez M.P., 2005.** Evaluation of DNA damage in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) and gilthead sea bream (*Sparus aurata*) cryopreserved sperm. *Cryobiology*, 50:144–153.
- Canyurt M.A. and Akhan S., 2008.** Effect of Ascorbic Acid Supplementation on sperm quality of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*). *Turkish Journal of Fisheries and Aquatic Sciences*, 8:171-175.
- Chew P.C.; Abd-Rashid Z.; Hassan R.; Asmuni M. and Chuah H.P., 2010.** Semen cryo-bank of the Malaysian Mahseer (*Tor tambroides* and *T. douaronensis*). *Journal of Applied Ichthyology*, 26:726–731.
- Conget P.; Fernández M.; Herrera J.G. and Minguell J., 1996.** Cryopreservation of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) spermatozoa using programmable freezing. *Aquaculture*, 143(3-4):319-329.
- Erdahl D. and Graham E., 1980.** Cryopreservation of spermatozoa of the brown, brook and rainbow trout. *Cryobiology Letters*, 1:203–8.
- Gallant R.K.; Richardson G.F. and McNiven M.A., 1993.** Comparison of different extenders for the cryopreservation of Atlantic Salmon spermatozoa. *Theriogenology*, 40:479-486.
- Herráez M. P.; Carral J.; Alvarez R.; Saez-Royuela M. and De Paz P., 1993.** Efecto de distintos diluyentes y crioprotectores sobre la fertilidad del semen de la trucha comun y la trucha arco-iris. *Actas IV Congreso National Acuicultura*, pp.1-6.
- Jodun W.A.; King K. and Farrell P., 2006.** Methanol and Egg Yolk as Cryoprotectants for Atlantic Salmon Spermatozoa. *North American Journal of Aquaculture*, 69:36–40.
- Kerby J.H., 1983.** Cryogenic preservation of sperm from striped bass, *Transactions of The American Fisheries Society*, 112:86–94.
- Koldras M. and Bieniarz, 1987.** Cryopreservation of carp sperm. *Poland Archives of Hydrobiology*, 34(1):125-134.

- Lahnsteiner F., Weismann T. and Patzner R.A., 1995.** A uniform method for cryopreservation of semen of salmonid fish (*Oncorhynchus mykiss*, *Salmo trutta fario*, *Salmo trutta lacustris*, *Coregonus* sp.). *Aquaculture Research*, 26:801–807.
- Lahnsteiner F.; Berger B.; Weismann T. and Patzner R.A., 1996.** The influence of various cryoprotectants on semen quality of the rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) before and after cryopreservation. *Journal of Applied Ichthyology*, 12:99–106.
- Lahnsteiner F.; Mansour N.; McNiven M.A. and Richardson G.F., 2009.** Fatty acids of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) semen: Composition and effects on sperm functionality. *Aquaculture*, 298:118–124.
- Liley N.R.; Tamkee, P.; Tsai, R. and Hoysak, D.J., 2002.** Fertilization dynamics in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*): effect of male age, social experience, and sperm concentration and motility on in vitro fertilization. *Canadian Journal of Fisheries and Aquatic Sciences*, 59:144–152.
- McNiven M.A., Gallant R.K. and Richardson G.F., 1993a.** Dimethyl-lacetamide as a cryoprotectant for rainbow trout spermatozoa. *Theriogenology*, 40:943-948.
- McNiven M.A., Gallant R.K. and Richardson G.F., 1993b.** Fresh storage of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) semen using a non-aqueous medium. *Aquaculture*, 109(1):71-82.
- Moczarski M., 1977.** Deep freezing of carp, *Cyprinus carpio* L. sperm. *Bulletin of Poland Sciences*, 25(3):187-190.
- Ninhaus-Silveira A.; Foresti F.; Tabata Y.A.; Rigolino M.G. and Veríssimo-Silveira R., 2006.** Cryopreservation of semen from functional sex-reversed genotypic females of the rainbow trout, *Oncorhynchus mykiss*. *Brazilian Archives of Biology and Technology*, 49(1):73-77.
- Pérez-Cereales S.; Martínez-Páramo S.; Beirão J. and Herráez M.P., 2010.** Evaluation of DNA damage as a quality marker for rainbow trout sperm cryopreservation and use of LDL as cryoprotectant. *Theriogenology*, 74:282–289.
- Pillai M.C.; Yanagimachi R. and Cherr G.N., 1994.** *In vivo* and *in vitro* initiation of sperm motility using fresh and cryopreserved gametes from the Pacific herring, *Clupea pallasii*. *Journal of Experimental Zoology*, 269:62–68.
- Piironen J., 1993.** Cryopreservation of sperm from brown trout (*Salmo trutta* L.) and Arctic charr (*Salvelinus alpinus* L.). *Aquaculture*, 116(2-3):275-285.
- Robles V.; Cabrera E.; Cuñado S. and Herraiz M.P., 2003.** Sperm cryopreservation of sex-reversed rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*): parameters that affect its ability for freezing. *Aquaculture*, 224:203-212.
- Scheerer P.D. and Thorgaard G.H., 1989.** Improved fertilization by cryopreserved rainbow trout semen treated with theophylline. *Progressive Fish Culturists*, 51:179-182.
- Stein H. and Bayrle H., 1978.** Cryopreservation of the sperm of some freshwater teleosts. *Annual Biology of Animal Biochemistry and Biophysics*, 18:1073-1076.
- Tekin N.; Secer S.; Akcay E. and Bozkurt Y., 2003.** Cryopreservation of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) semen. *The Israeli Journal of Aquaculture-Bamidgeh*. 55:208–212.
- Tekin N.; Secer S.; Akcay E.; Bozkurt Y. and Kayam S., 2007.** Effects of glycerol additions on post-thaw fertility of frozen rainbow trout sperm, with an emphasis on interaction between extender and cryoprotectant. *Journal of Applied Ichthyology*, 23:60–63.
- Truscott B. and Idler D.R., 1969.** An improved extender for freezing Atlantic salmon spermatozoa. *Journal of Fisheries Research Board of Canada*, 26:3254-3258.

Short term preservation of spermatozoa of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*)

Pourkazemi M.⁽¹⁾*; Shakibi Daryakenari A.⁽²⁾; Kalbasi M.R.⁽³⁾;

Abdolhay H.⁽⁴⁾; Baradaran Noveiri S.⁽⁵⁾

pkazemi_m@yahoo.com

1,5- International Sturgeon Research Institute, P.O.Box: 41635-3464, Rasht, Iran

3- Faculty of Marine Science and Natural Resources, Tarbiat Modares University, P.O.Box: 46414-356, Noor, Iran

4- Iranian Fisheries Research Organization, P.O.Box: 14155-6116, Tehran, Iran

Keywords: Spermatozoa, Short term preservation, *Oncorhynchus mykiss*, Motility rate, Fertilization rate

Abstract

Short term preservation of spermatozoa of salmonid fishes for practical use, increasing of reproduction potentials and reducing of expenses, has an important role in hatcheries. In this study spermatozoan motility and fertilization rate of 29 commercially cultured rainbow trout were examined. Semen was collected by abdominal stripping at the volume of 4.49 ± 1 (mean \pm SD) ml and sperm concentration was determined by hemacytometer following 1:600 dilution with saline solution (0.9% NaCl). To find the effects of preservation time on fertilization capacity, samples were diluted with extender (Glucose 54gL^{-1} , Tris 0.5gL^{-1} , DMSO 9% , Egg yolk 20%) and held at 3 different cool conditions : room temperature ($+15^\circ\text{C}$), refrigerator ($+5^\circ\text{C}$) and crashed ice ($+1-2^\circ\text{C}$) and sperm motility followed up each 30 mins until complete ceasation. Fertilization, hatching and larval stage rate were determined after 24, 48 and 72 hours. Results showed that the motility of sperm samples held at 15°C and 5°C were completely ceased after 2 and 24 hours respectively. However it lasted up to 144 hours at $1-2^\circ\text{C}$. Fertilization, hatching and larval stage rates of sperm samples hold at $1-2^\circ\text{C}$ were 68.45% , 62.1% and 58.2% (after 24 hours), 53.2% , 43.2% and 40.9% (after 48 hours) and 36.6% , 31.6% and 23.7% after 72 hours, respectively, and all showed a significant decrease compared with control (90.32%, 83.27% and 81.12% respectively). Comparing the results showed that holding samples in test tubes at $1-2^\circ\text{C}$ is the best method for short term storage of rainbow trout spermatozoa.

*Corresponding author