

مدیریت مهار فراوانی آلودگی انکلی در جوجه شترمرغ

مرتضی تینا

دانشگاه آزاد اسلامی کرج واحد علوم تحقیقات البرز، ایران

morteza_tina63@yahoo.com

چکیده

پرورش شترمرغ در ایران از اواسط دهه ۷۰ با واردات تعدادی تخم نطفه دار به کشور آغاز گردید. از آن زمان تاکنون پرورش این پرنده در کشور گسترش یافته است و اکنون در بیشتر استان ها مزارع پرورش شترمرغ دائر می باشد. با گذشت یک دهه از ورود این پرنده به کشور و توسعه کمی این صنعت، در سال های اخیر پرورش تجاری شترمرغ به مرحله عرضه محصولات به بازار رسیده است. در این شرایط گسترش مزارع پرورش شترمرغ از یکم طرف و رقابتی شدن بازار از طرف دیگر موجب شده است تا پرورش دهنگان و دست اندکاران این صنعت به سمت افزایش کمی تولید و بهبود بازده اقتصادی پرورش روی آورند. میزان باروری و قابلیت تفریخ پایین تخم های تولیدی، تلفات جین و تلفات سنین اولیه از مشکلات پیش روی واحدهای پرورش گله های مولد است. در این آلودگی های میکروبی تخم های نطفه دار نقش بارزی دارد. در این مقاله به بررسی عوامل باکتریایی (کوکسیدیوز) در جوجه های شترمرغ می پردازیم.

واژه های کلیدی: شترمرغ، جوجه، آلودگی، کوکسیدیوز

مقدمه

اهمیت اقتصادی کوکسیدیوز باعث گردید که موضوع ایجاد اینمی در شترمرغ‌ها مورد توجه خاص محققان قرار بگیرد. در این زمینه اولین اقدام اساسی برای کنترل و پیشگیری این بیماری شناخت عوامل بیماری‌زا می‌باشد. بدینهی است شناخت گونه‌های آیمريا در یک منطقه دارای ارزش تحقیقی و علمی می‌باشد و این خود رهنمودهایی خواهد داد در کاربرد داروهای درمان کننده و پیشگیری کننده این بیماری، زیرا در عین حال که وجود مشترکی بین گونه‌ها وجود دارد تفاوت‌های در حساسیت و مقاومت آنها نسبت به داروهای ضدکوکسیدیوز وجود دارد. یکی از مشکلات اساسی مزروعه داران بخصوص در اوایل زمستان تا اوخر بهار شیوع بیماری کوکسیدیوز می‌باشد که اساساً با اسهال خونی همراه است. با توجه به این که گونه‌های مختلف آیمريا عامل بیماری کوکسیدیوز در یک میزان دارای حساسیت و مقاومت متفاوتی نسبت به داروهای درمان کننده و پیشگیری کننده می‌باشد. "لذا مناسب‌ترین داروها را زمانی می‌توان با اطمینان انتخاب نمود که گونه‌ها محلی مشخص شده باشند"^(۳). بدین ترتیب مصونیت ایجاد شده در دام‌ها مربوط به گونه‌های محلی شناسایی شده خواهد بود، در ضمن طی این بررسی روش‌های مختلف برای جدا کردن و خالص کردن اوسویت‌های مورد مطالعه و مقایسه قرار گرفت که خود نیز حائز اهمیت آموزشی بوده و به عنوان دستورالعمل‌هایی میتواند مورد استفاده قرار گیرد. هدف از این بررسی، شناسایی و تشخیص گونه‌های آیمريا در جوجه‌های شترمرغ موجود در منطقهٔ شیراز می‌باشد. کشور ایران به لحاظ موقعیت جغرافیایی خاصی که دارد، چندین سالی می‌شود که مبادرت به واردات این پرنده نموده است و در امر پرورش آن گام نهاده است^(۵).

با این حال استقبال به پرورش این ذخیره غذایی در استانی همچون فارس که در حال توسعه می‌باشد، پیشرفت چشمگیری داشته است. از زمانی که پرورش متراکم و صنعتی شترمرغ مورد توجه قرار گرفته است، شاهد وقوع و خسارات‌های ناشی از کوکسیدیوز در گله‌های شترمرغ هستیم. ظاهراً گسترش این بیماری در جوجه شترمرغ‌ها به دلیل نحوهٔ پرورش در این سن میباشد، به طوری که وقتی تعداد زیادی پرندۀ جوان و حساس در محیطی قرار بگیرند (روی بستریاز یا مرطوب) که برای رشد کوکسیدیا مساعد باشد، نرخ این بیماری افزایش می‌یابد. شایان ذکر است در طی چند سال گذشته مطالعات به عمل آمده، در کشور ما بیشتر بر روی پارامترهای تولیدی، جوجه‌کشی، تغذیه و پرورش شترمرغ صورت گرفته است. در صورتی که تحقیق بر روی بیماری‌های این منع غذایی مهم به تعداد انگشت شماری منتهی می‌شود، با توجه به اهمیت اقتصادی و محدود بودن منابع غذایی، از این جهت برای ما از اهمیت بالایی برخوردار می‌باشد، نگارش این تحقیق به جهت بهبود کیفیت رشد در جوجه‌ها که مهمترین مقطع از زندگی شترمرغ محسوب می‌شود و نیز ارتقاء سطح دانش جامعه در ارتباط با بیماری‌های انگلی شترمرغ، از خصوصیات دیگر این تحقیق می‌باشد.

عوامل مستعد کننده بیماری

عده ای از گونه های آیمريا بیماری زا و برخی دیگر غیربیماری زا می باشند، میزان آسیب و زیانی که کوکسیدها به میزان وارد می سازند با تعداد انگلی که ناجیه را آلوده ساخته ارتباط دارد، تعداد اووسیست های بلعیده شده و همچنین درجه انهدام سلول های آلوده میزان نیز در این امر دخالت دارد (۳). علاوه بر این که شدت و قدرت بیماری زایی گونه انگل و عمق نفوذ کوکسیدها به درون مخاط، و نیز ضخامت نسبی جدار ماهیچه ای در طول روده در بروز بیماری مؤثر می باشد (۴). عدم رعایت بهداشت در مزارع، تجمع و مراحل درون یاخته ای انگل در شدت بیماری مؤثر می باشد (۵). عدم رعایت بهداشت در مزارع، تجمع بیش از حد جوجه ها در محل نگهداری (شکل ۱-۶)، حتی تغییر رژیم غذایی و نیز نوع سلول های میزان که مورد تهاجم قرار میگیرند در رشد و نمو انگل و شدت بیماری زایی آن مؤثر میباشد.

اختصاصی بودن آیمرياها

مطالعات محققین نشان می دهد که در کوکسیدها به ویژه جنس آیمريا، داشتن میزان اختصاصی و اجد اهمیت بوده و هر یک از انواع به میزان خاصی عادت نموده و حتی ناجیه خاصی از اندامهای میزان را مورد هجوم قرار می دهد. مجموعه عوامل فیزیولوژیکی و واکنش ایمنی میزان نقش مؤثری در اختصاصی بودن این انگل دارد (۳۸و۳۹). مارکوارت ادر سال ۱۹۸۱ اختصاصی بودن کوکسیدها به میزان، محل مورد تهاجم انگل را مورد بررسی و مطالعه قرار داده و نتایج حاصله را بدین گونه توصیف می نماید: اگر گونه ای از آیمريا را به میزان غیر اصلی آن بخوراند اسپروزوئیت وارد سلول شده، ابتدا گرد می شوند و به نظر میرسد که سیر تکاملی بطری طبیعی ادامه می یابد. اما مدتی پس از گرد شدن ناپدید می گردند، گاهی هم انگل سیر تکاملی خود را در ادامه می دهد همانند این که در میزان اصلی خود قرار دارد، مرحله غیر جنسی را گذرانیده ولی قادر به ادامه و تکمیل مرحله جنسی نمیباشد (۳۱و۳۴). آیمرياهای انگل های اختصاصی می باشند. انتقال متقطع بین گونه ها^۱ و میزان به ندرت انجام می شود، اما انتقال متقطع بین خانواده ای کوکسیدها هر گز اتفاق نمی افتد (۳).

اکثربت گونه های آیمريا شترمرغ و اجد میزان اختصاصی بوده و قابلیت انتقال متقطع را ندارد. همچنین تجربیات نشان داده است که مرحله غیر جنسی تکاملی این انگل غیر اختصاصی تر از مرحله جنسی آن می باشد. شاید هم این اختصاصی بودن به علت تیههای مختلف میباشد که هر کدام طور جداگانه ای عمل می کنند. بنابراین حdet آن که در یک گونه ممکن است چند تیپ وجود داشته باشد به وسیله برخی از کاوشنگران ارائه گردید که مطالعات بعدی این گمان را مشخص خواهد نمود. از آنجائی که کوکسیدها

1. Mar quardt
2. Genera
3. strains

انگلی است درون سلولی لذا نیاز به مواد غذایی جهت ادامه حیات خود دارد و از سوی دیگر هر سلولی دارای ترکیبات ژنتیکی خاصی می‌باشد (۳).

"بیماری کوکسیدیوز یکی از امراض فصلی می‌باشد" (۴) موجودیت کوکسیدیوز وابسته به وجود شترمرغهای جوان در گله و ناقل‌های بهبود یافته می‌باشد. جوانترها در گله اهمیت بیشتری دارند، در فصل بارندگی به علت مرتکوب شدن محل نگهداری، شرایط مساعدی جهت عفونی شدن اووسیسته‌های کشته و شیوع این بیماری در گله را فراهم می‌سازد، در سرمای خشک و گرمای خشک اووسیسته‌ها از بین میروند (۵).

ایمنی اکتسابی و ایمنی فعال

جووجهای شترمرغ ایمنی را از مادر کسب نمی‌کنند و در جووجهای اول تا سوم بسیار حساس می‌باشند. شترمرغهایی که از این بیماری جان سالم به در می‌برند حالت مزمن بیماری را به خود گرفته و ناقل انگل و منبع آلودگی برای خود و دیگران بخصوص جوانترها می‌باشند. چنانچه این حیوانات در شرایط غیر بهداشتی قرار گیرند و تماس مواد غذایی با مدفع آلووده صورت پذیرد. "بلغ مکرر و زیاد این مواد موجب آلوودگی مجدد دام را فراهم می‌گردد و این حالت مدت‌ها در گله باقی می‌ماند" (۳). کوکسیدیوز حالتی است که به خودی خود نیز بهبود می‌یابد و این بدليل وقهه‌ای است که بطور طبیعی در مرحله غیر جنسی سیر تکاملی انگل رخ می‌دهد. در صورتی که عفونت مجدد رخ ندهد، فقط یک سیر تکاملی انگلی اتفاق می‌افتد. در موارد معمول بروز مکرر عفونت یک امر عادی است و در نتیجه تکرار عفونت‌ها ممکن است، میزان مصونیت یابد و در بعضی از گونه‌های کوکسیدیا نیز مصونیت به دنبال همان عفونت اول ایجاد گردد (۶). یکی از تأثیرات ایمنی^۱ کاهش قدرت حیاتی^۲ کوکسیدیا می‌باشد.

با برقراری ایمنی ممکن است اسپرزوژنیتهای عفونی بعد از اولین نفوذ در سلولهای روده در همان مراحل اولیه متوقف گردد. بنابراین شترمرغهایی که جان سالم به در برداشت مصونیت می‌باشند. باید به خاطر داشت که شترمرغهای ایمن در مقابل استرس مصونیت خود را از دست داده مجدداً بیمار می‌گردند. مصونیت طبیعی یا ذاتی در میزانهای مختلف در مقابل گونه‌های کوکسیدیا به درجات متفاوتی دیده می‌شود. "در بعضی میزان‌ها این ایمنی کامل و در برخی دیگر ایمنی نسبی است که به عوامل ذیل: وراثت، سن میزان، گونه و یا سویه انگل بستگی دارد" (۳). مصونیت شترمرغهای مسن یک حالت اکتسابی است که در طول دوره زندگی خود کسب می‌نماید، به همین دلیل شترمرغهای جوان در مقابل انگل حساس‌تر از شترمرغهای پیر مصونیت یافته می‌باشند که در این امر عوامل فیزیولوژیکی و بیوشیمیایی دخالت دارند. "بیماری کوکسیدیا

-
1. self limiting
 2. Immunity
 3. Biotic

غالباً توأم با بیماریهای که موجب تشديد و تکثیر اتوسیست‌ها می‌گردد ظاهر می‌نمایند. آلودگی با کوکسیدیا موجب تحریک واکنشهای سلوی ناحیه آلوده و همچنین یاخته‌های دیگر از قبیل پلاسمای لنفوسيت‌ها^۱ و ماکروفازه غیره می‌شود. در آزمایشگاه، کیفیت اینمی کوکسیدیوز را با داروهایی مانند انترفرون^۲ و استفاده از سرم‌های ضد لنفوسيتی مورد آزمایش قرار دادند که جنبه‌های علمی آن فعلاً محدود می‌باشد" (۳).

اهمیت اقتصادی بیماری کوکسیدیوز در صنعت دامپروری به حدی است که ایجاد اینمی فعل یکی از اهداف اصلی محققان می‌باشد، ولی هنوز این موضوع کاملاً حل نشده است. برای این منظور می‌توان اینمی را از طریق آلوده ساختن میزان با اتوسیست‌های کاملاً زنده یا اتوسیست‌های تحفیف حدت یافته و یا تجویز داروهای مخصوصی در شرایط بسیار دقیق در بعضی موارد قابل استفاده است. (۴ و ۵). "در بیماری کوکسیدیوز اینمیت متقاطع وجود ندارد، بنابراین اگر بیمار بر علیه یک گونه مشخص مصنونیت یافت در برابر گونه‌های دیگر مصون نمی‌باشد" (۶).

علائم بیماری

کوکسیدیوز با سن و تغذیه آنها ارتباط کامل دارد، غالباً جوجه شترمرغ‌ها حساسیت بیشتری در مقابل انگل نشان می‌دهند. "بیماری پس از بلع اتوسیست‌ها به تعداد عفونی زای خود آغاز می‌گردد و علائم بیماری پس از ۱۲ تا ۲۱ روز ظاهر می‌شوند" (۷).

علائم این بیماری از خستگی و بی‌اشتهاجی شروع شده و پس از اسهال در مواردی هم اسهال خونی، درد شکم، کاهش دیده می‌شود و این حالت شامل گونه‌هایی است که مرحله گامتوگونی (تکثیر جنسی) را در روده بزرگ انجام می‌دهند. اسهال تا دو هفته ادامه دارد و بعضی از جوجه‌های جوان ممکن است در این مدت تلف شوند، گاهی تلفات تا ۱۰ درصد حیوانات آلوده دیده می‌شود، تعدادی از آنها بهبود یافته و لاغر و فرسوده و همچنین از وزن بدن آنها کاسته می‌شود.

در کوکسیدیوز حاد گاهی جوجه شترمرغ‌هایی که علائم اسهال خونی را از خود نشان می‌دهند بر زمین افتاده و قادر به حرکت نمی‌باشند. گاهی اسهال آبکی همراه با موکوس^۳ و بافت‌های روده می‌باشد. اسهال

1. Plasma cells
2. Lymphocytes
3. Macrophage
4. Interferon
5. cross immunity
6. Mucus

با بُوی بد و گاهی به رنگ قهوه ای متمایل به زرد یا سفید رنگ با رگهای خونی همراه می باشد. علاوه بر آن در جوجه ها تعداد اثوزنوفیل های خون نیز زیاد می شود (۵ و ۳۳).

راه های تشخیص کوکسیدیوز شترمرغ

تشخیص کوکسیدیوز در جوجه شترمرغ ها با توجه به علائم بیماری و مشاهده ی جراحات در کالبد شکافی و بالاخره با آزمایش روده و مدفوع و بخصوص دیدن اووسیست ها امکان پذیر است. تنها مشاهده اووسیست در مدفوع برای تشخیص کافی نیست و حتی ممکن است در اوائل کوکسیدیوز حاد اووسیست در مدفوع ظاهر نشود. بنابراین کالبد شکافی در این قبیل موارد ضروری است. همچنین چگونگی مدیریت مزرعه و رعایت بهداشت و نوع تغذیه را برای تشخیص بیماری را نباید نادیده گرفت. در ابتدا شیوع بیماری فقط تعداد محدودی علائم کلینیکی را نشان می دهد و بعد از یک هفتة تعداد جوجه های بیمار به حد اکثر خود می رسد و سپس به تدریج تعداد بیماران کاهش می یابد (۵ و ۳۳).

آسیب شناسی

مخاط روده باریک مورد حمله انگل واقع شده و موجب التهاب و ضخیم شدن دیواره آن به وسیله قشری از مخاط فیرین پوشیده شده است می گردد. مویرگ ها دچار پرخونی شده و ممکن است خونریزی مشاهده گردد، بر اثر هجوم انگل برآمدگی هایی در مخاط روده به شکل لکه های سفید یا زرد رنگ با قطر ۶-۰ میلیمتر در روی مخاط روده مشاهده می شود که پر از میکرو گامت و اووسیست می باشد. محتویات روده مایع و به رنگ زرد یا در اثر خونریزی قرمز پررنگ یا قهوه ای رنگ باشد (۲۳). گاهی دیواره روده نکروز و حاوی خون می باشد و متعاقب اثر بعضی از گونه ها نقاط خونریزی هم مشاهده می شود. بررسی های انجام یافته حاکی از آن است که گونه های آیمیرای که به عمق بافت حمله می نمایند و ضایعات شدیدی ایجاد می نمایند بیماری زا و آنهایی که در بافت های سطحی تر نفوذ می کنند چندان بیماری زانمی باشد در برخی از موارد غدد لنفاوی مزانتریک را نیز آلدود می سازند (۱۸ و ۲۳).

پیشگیری

اگر جوجه ها گهگاه در معرض آلدگی با تعداد کمی اووسیست قرار گیرند موجب مصونیت آنها خواهد شد. بنابراین وجود حیوانات حامل در گله به پیشگیری کمک می نماید. آلدگیهای شدید و ناگهانی کوکسیدیابی مخصوصاً برای شترمرغ های جوان خطرناک می باشد (۵).

پیشگیری کوکسیدیوز به سه طریق عملی است:

الف. پیشگیری به کمک مراقبت‌های بهداشتی

ب. پیشگیری به کمک داروهای کوکسیدیوستات (بازدارنده کوکسیدیوز)

ج. پیشگیری به وسیله واکسن (مايه کوبی)

نکات لازم در پیشگیری

الف. پیشگیری به کمک مراقبت‌های بهداشتی

۱- محل زندگی شترمرغ‌ها بایستی خشک و تمیز نگه داشته شود.

۲- دانه خوری باید طوری ساخته شود تا هم مانع از ریخت و پاش مواد غذایی شود و هم از آلوده شدن آنها با مدفع جلوگیری گردد.

۳- توجه خاصی به سیستم فاضلاب محل نگهداری باید شود.

۴- در صورتی که ناگزیر از نگهداری جوچه‌ها در حیاط و فضای باز باشند باید بستر این جایگاه‌ها مرتب‌وضع شود تا از تجمع بیش از حد اووسیست کوکسیدیاها جلوگیری شود.

۵- رعایت اصول بهداشتی به طور کلی تا از انتشار بیماری جلوگیری شود.

۶- ایجاد اینمی طبیعی در شترمرغ‌ها با توجه به شرایط سنی و برقراری یک حالت گردشی در محیط آلوده، بطوری که شترمرغ‌ها تدریجاً با عوامل آلوده کننده تماس یافته و اینمی حاصل نمایند.

۷- حتی الامکان از تجمع بیش از حد جوچه‌ها در مزرعه در یک محل جلوگیری نمود.

۸- هنگامی که شترمرغ‌های مولد در مزرعه از کنسانتره تغذیه می‌کنند بستر باید تعویض گردد.

۹- تنظیم و تعویض جیره غذایی در صورت لزوم.

۱۰- ضد عفونی جایگاه به وسیله شعله آتش یا گاز آمونیاک محلول ۱۰ درصد به مدت ۱۵ دقیقه کوکسیدی را از بین می‌برد، محلول‌ها را می‌توان به وسیله سمپاشی بر روی زمین ریخته و محل را از محلول اشبع نمود.

(ب) پیشگیری به کمک داروهای کوکسیدیوستات (بازدارنده کوکسیدیوز)

مايه کوبی

استفاده از اووسیست‌های تخفیف حدت یافته به مقدار کم و تدریجی البته این چندان عمومیت ندارد و تنها در موارد خاص و تجربی و یا تحت کنترل صورت می‌گیرد (۴۰ و ۴۱).

تاریخچه

پرتوزوئها آنقدر کوچک هستند که نمی‌توان آنها را با چشم غیر مسطح دید، بنابراین تا پیدایش میکروسکوپ اطلاعی از وجود آنها در دست نیست، تا اینکه یک فرد هلندی به نام لون هوک^۱ در سال ۱۶۳۲-۱۷۲۳ بالغ بر چهار صد میکروسکوپ ساده تهیه نموده و برای نخستین بار در سال ۱۶۷۴ به وجود تک یاخته‌هایی که بطور آزاد در آب‌های شیرین زندگی می‌کنند پی برده اند و همچنین نامبرده اولین تک یاخته انگلی که او ویسیست آیمر یا استیدا^۲ می‌باشد در صفرای خرگوش مشاهده نمود، که پس از ۱۵۰ سال محققین دیگر آن را توصیف نمودند. بدین ترتیب این مرد بزرگ را پدر پرتوزوئولوژی^۳ نام نهادند. هاک^۴ در سال ۱۸۳۹ انگل آیمريا استیدا را به جای سلول‌های چرکی که در ارتباط با سلول‌های کارسینومای کبدی^۵ می‌باشد تصور نمود. در ابتدا انگل کوسیدیا را به نام زاروس پرمیوم^۶ نامگذاری نمودند که این خود تاریخچه جالبی دارد. جوهانز مولر^۷ در سال ۱۸۴۱ و ریماک^۸ در سال ۱۸۴۵ و سرانجام ریولتا^۹ در سال ۱۸۷۸ نام آیمريا استیدا را به زاروسی پرمیوم کونی کولی تغییر داده اند و بعد از آن این نام به کوسیدیا تغییر یافت. لیوکارت^{۱۰} در سال ۱۸۷۹ راسته اسپوروزووا^{۱۱} را برای نخستین بار بنیان‌گذاری نمود. نامبرده برای اولین بار به وجود کوسیدیای گوسفندي پی برد و آنها را برای نخستین بار در کتاب انگل شناسی گزارش نمود (۲۳ و ۸).

کلیات مربوط به آیمرياها

طبقه بندي: برای تک یاخته‌ها تاکنون طبقه بندي‌های متعددی توسط دانشمندان و محققین پیشنهاد گردیده است. در اینجا از روش لواین^۱ که براساس طبقه بندي جامعه تک یاخته شناسان همراه با پاره اى اصلاحات است مورد استفاده قرار می‌گيرد. اين طبقه بندي اختصاراً به شرح زير می‌باشد و هم رديف‌های فارسي از رفعی اقباس شده است (۲۸ و ۴۰). جايگاه عوامل کوسیديوز در تقسيم بندي سيستماتيك به صورت زير است:

شاخه تک یاخته‌ها^{۱۲} زيرشاخه ابي کمپلکسا^{۱۳} راسته هاگداران^{۱۴} زير راسته کوسیديابيانا^{۱۵} رده يوکوسيديه^{۱۶} زير رده آيمريونا^{۱۷} خانواده آيمري ئиде^{۱۸} زيرخانواده^{۱۹} زيرجنس^{۲۰} گونه آيمريا^{۲۱}

1. Leeuwen hock
2. Eimeriastidae
3. Protozoology
4. Hake
5. carcinoma
6. Psorospermium
7. Johannes muller
8. Remak
9. Rivolta
10. Leuckart
11. sporozooa
12. lavin

زیر گونه‌ها از نظر رعایت اختصار، نگارنده از بیان مشخصات گروه‌های فوق الذکر صرف نظر نموده و به ذکر اختصاصات کلی خانواده آیمئیده می‌پردازیم (۸ و ۲۳ و ۴۰). اعضاء این خانواده یک میزبانی می‌باشند. تمام دوره رشد و نمو انگل، اعم از مرحله غیر جنسی یا شیزوگونی^{۳۳} و مرحله جنسی یا گامتوگونی^{۳۴} در درون سیتوپلاسم یاخته روده میزبان انجام می‌پذیرد ولی مرحله هاگ گزاری یا اسپروگونی^{۳۵} در خارج از بدن میزبان انجام می‌گیرد. شیزونت و اووسیست فقداندام حرکتی می‌باشد (۲۸ و ۲۳). اووسیت‌ها از صفر، ۱، ۲، ۴ یا تعداد بیشتری اسپروزوئیت^{۳۶} در درون خود دارند که هر کدام از اسپروزوئیت‌ها دارای یک یا تعداد بیشتری اسپروزوئیت هستند. میکروگامت‌ها به طور معمول واحد ۱ یا ۲ تا زک می‌باشد. جنس‌های این خانواده را براساس تعداد اسپروسویت‌های درون هر اووسیت و تعداد اسپروزوئیت‌های موجود در هر اووسیت از یکدیگر متمایز می‌کنند. خانواده آیمئیده به چندین جنس تقسیم می‌شود که معروف‌ترین آنها جنس آیمريا می‌باشد.

پیشینه تحقیق

از جمله تحقیقات به عمل آمده می‌توان به موارد زیر اشاره کرد: رحمت و همکاران، ۱۳۸۶ وجود آلودگی‌های انگلی شتر مرغ‌های وارداتی را مورد بررسی قرار داده اند و نتایج خود را این چنین بیان داشتند در مزرعه گرم‌سار در مدفوع ۵ شتر مرغ از ۸۵ شتر مرغ آزمایش شده (۵/۸ درصد)، تعداد قلیلی اووسیست کوکسیدیا دیده شده که به علت تعداد کم اسپورووله کردن آنها با موقفيت صورت نگرفت. بنابراین به عنوان آیمريا گونه نامشخص اعلام شدند (۵).

باهاوایی و همکاران^{۳۷}، (۲۰۱۲) به شناسایی و تعیین فراوانی گونه‌های آیمريا ایجاد کننده کوکسیدیوز در جوجه‌های خروس پرداخته اند در مقایسه با بالغین (۳۷٪) (۳۷٪) (۱۶-۶۰٪) (۱۶-۶۰٪) دارای نسبت بیشتر آلودگی می‌باشند. علاوه بر این مشاهده گردید، که بیشترین فراوانی کوکسیدیوز در ماه سپتامبر (۷۳-۳۳٪) است، در حالی که کمترین فراوانی مربوط به ماه آوریل (۸۶-۴۲٪) است (۱۷).

1. subphylum Apicomplexa
2. Class sporozasidae
3. sub class coccidiidae
4. order Euoccidiida
5. Sub order Eimeriorina
6. Family Eimeriidae
7. sub Family
8. Genus *Emerita*
9. species *Eimeria*
10. Sub species
11. schizogony
12. Gametogony
13. sporogony
14. sporocyst

یخچالی و همکاران، ۲۰۰۷ شیوع گونه‌های آیمريا و کرپیتوسپوریدیوم گاو در سنتندج (استان کردستان) را مورد مطالعه قرار داده اند. نتایج این بررسی نشان داد که میزان شیوع آلدگی گونه‌های آیمريا و کرپیتوسپوریدیوم به ترتیب ۲۱٪/۴ درصد می‌باشد. بیشترین میزان آلدگی در گوساله‌های (۲۱٪) یک تا چهار ماه تعیین گردید. دفع اووسیست در تمامی موارد از سنین مختلف با نمونه اسهالی و غیر اسهالی درجه بندی یک مثبت داشت. آلدگی در گاوهای با مدفوع اسهالی و غیر اسهالی مشاهده نشد (۱۴).

کاواهارا و همکاران^۸ ۲۰۰۸ با استفاده از روش **real time PCR** پنج گونه ایمريا را در مرغ مورد شناسایی قرار دادن و در نتایج خود نشان دادند که **E.brunetti** در ژاپن بسیار شیوع دارد. این روش نه تنها آسان و سریع است، بلکه برای شناسایی ایمريا به طور اختصاصی کاربرد دارد. (۲۶). القریشی و همکاران^۹ آلدگی ۲۰۰۹ **E.tenella** را در بین جوجه‌های گوشتی، **gallusdomesticus** در شهر ریاض عربستان سعودی مورد بررسی قرار دادند. برای اولین بار **E.tenella** در بین جوجه‌ها در عربستان سعودی مشاهده گردید که شیوع آن در بین جوجه‌های خانگی ۸۰٪ بود اما در جوجه‌های پرورشی هیچ موردي یافت نشد. جوجه‌های جوان نسبت به جوجه‌های با سن بالاتر نسبت به این آلدگی مساعدتر بودند (۱۶).

شجاعی و همکاران، ۲۰۱۱ شیوع کوکسیدیوز در تعدادی از گاوداری‌های صنعتی استان البرز، را مورد بررسی قرار داده اند، نتایج حاصل حاکی از آن بود که میزان شیوع آلدگی آیمرياًی در ۳ دامداری مورد مطالعه ۳.۳٪، ۶.۳٪ و ۱۶.۳٪ و صفر بوده است نتایج مثبت آلدگی تماماً در گوساله‌های زیر ۳ ماه بود. کم بودن آلدگی آیمرياًی در گاوداری‌های مورد بررسی به دلایل مختلف همچون سن دامها، خصوصیات فردی و مدیریت مناسب پرورش در این دامداری‌ها ارتباط دارد که مشاهدات میدانی یافنگ آن بود که عامل آخر از مهمترین علل پائین بودن میزان آلدگی می‌باشد (۸).

رسولی و همکاران، ۲۰۱۲ مجموع ۲۵۶ رأس خرگوش وحشی مورد بررسی قرارداده اند که از این تعداد نمونه، تعداد ۱۱۷ راس ۴٪ درصد آلدگی به تک یاخته آیمريا بودند در مطالعه حاضر وضعیت آلدگی خرگوش‌های وحشی، نابالغ و بالغ، فراوانی کوکسیدیوز و گونه‌های شایع و پراکنده‌گی جغرافیایی، میزان پراکنده‌گی جنسیتی در میزان و میزان اووسیستهای دفع شده و ارتباط آن با ایجاد آلدگی، تأثیر آن در سن و تعداد گونه آیمريا در ایجاد بیماری وغیره مورد بررسی قرار گرفت آلدگی در خرگوش‌های نابالغ بیشتر از خرگوش‌های بالغ بود (۶).

فلاحی و همکاران، ۲۰۱۲ گونه‌های آیمريا در بزهای کشتار شده در کشتارگاه کرمان به روش مک ماستر را مورد بررسی قرار داده اند و پس از آزمایش مدفوع به روش آزمون مک- ماستر، ۹ گونه آیمريا

1. Kawahara et al 2008
2. Al-Quraishi et al 2009

تشخیص داده شد. در این بررسی سن و جنس همچنین تأثیری در میزان شیوع آلودگی نداشت و نتایج به دست آمده از آلودگی های بزها به آیمريا در این بررسی حکایت از شیوع بالای کوکسیدیوز در بزهای ناحیه جنوب شرقی ایران دارد (۱۰). نمج و همکاران^۹ ۲۰۱۲، در یک مقاله گرد آوری بر روی خون انگل شترمرغ استرالیایی و *Rheas Spp* کار کردن و در نتایج خود نشان دادند که *Eimeria* (پروتوزا)، *L. douglassii* (نماتود) که همگی جزو انگل ها هستند، مهمترین عامل مرگ در **ratit** ها هستند.

شارما و همکاران^{۱۰} ۲۰۱۳، کوکسیدیوزهای ماکیان را در مزارع سازمان یافته و **backyard** در ناحیه **jammu** مورد بررسی قرار دادند. شیوع کوکسیدیوز در این منطقه ۵۸٪. ۳۹ ثبت شد و پنج گونه آیمريا *E. mitis* *E. acerrulina* *E. maxima* *E. necatrix* *E. tenella* تشخیص داده شد که همگی جزو انگل ها هستند، مهمترین عامل گونه های غالب در مزارع سازمان یافته و غیر سازمان یافته معرفی شدند (۲۵).

نیسارخان و همکاران^{۱۱} ۲۰۱۳، شیوع کوکسیدیوز را در بوفالوهای پاکستانی مورد بررسی قرار دادند و شیوع کلی آیمريا را در بوفالوهای ۴۹٪ بیان کردند. آنها شش گونه آیمريا را در بوفالوهای تحقیص دادند که معمول ترین آنها *E. boris* است (۳۸).

کورالکو^{۱۲} و همکاران، ۲۰۱۱ تمايز مولکولی گونه های آیمريا که *gallus agillus* را تحت تأثیر قرار می دهند را مورد بررسی قرار دادند که تشخیص مولکولی یک روش دقیق و عملی است که می تواند برای بررسی و مطالعات اپیدمیولوژی *Eimeria* مورد استفاده قرار بگیرد (۲۶).

نتیجه گیری

بیماری کوکسیدیوز یکی از بیماری های قابل توجه در گله های شترمرغ است که موجب کاهش وزن و گاهی تلفات در گله می گردد و شاید خطیر باشد که کشورهای تولید کننده و پرورش دهنده شترمرغ را تهدید می کند. میزان تلفات ناشی از این بیماری در ایران گزارش نگردیده، ولی در جهان تحقیقاتی در این زمینه انجام پذیرفته است. بدین ترتیب با تحقیقات و گزارش های بدست آمده می توان گفت: این بیماری یکی از متدائل ترین بیماری هایی است که در دنیا شیوع داشته و سبب کاهش راندمان و بازده اقتصادی این صنعت می گردد. عامل این بیماری تک یا خانه ای است که قسمتی از سیر تکاملی خود را در بافت روده می گذارند و موجب انهدام میلیون ها یاخته روده ای می شود و سرانجام عوارض متعددی را باعث می گردد. این انگل در نتیجه سیر تکاملی خود به شکل اووسیست از بدن دفع و با مقاومت زیادی که در برابر عوامل ناساعد فیزیکی و شیمیایی از خود نشان می دهد، مدت طولانی در طبیعت به حیات خود ادامه داده و

1. Nemejc et al 2012.
2. Sharma et al 2013.
3. Nisar Khan et al 2013.
4. Corralko et al 2011.

امکان آلدگی‌های بعدی را فراهم می‌سازد^(۳). همچنین بیماری در شترمرغ‌های بهبود یافته به حالت مزمن در آمده و حامل انگل منبع آلدگی برای دیگران و خود می‌باشد و حتی تحت شرایط غیر بهداشتی ممکن است حیوان به کرات به وسیله مدفع خودشان آلدده گردند. بدین ترتیب از نفعله نظر آلدگی در گله و محیط زیست، این بیماری حائز اهمیت می‌باشد.

"اختصاصی بودن این تک یاخته به میزان و عضو مورد تهاجم سیار مشخص و شناخته شده است و این در اثر عوامل فیزیولوژیکی و نیز واکنش ایمنی میزان و انتخاب و عادت انگل میباشد"^(۳۷و۳۸). بدین ترتیب این بیماری دارای اهمیت و ویژگی خاصی بوده و از نظر ایجاد آسیب و زیانهایی که کوکسیدها به میزان خود مانند کاهش وزن، تلفات در گله بخصوص جوانترها، کندی رشد، ریزش پر و بالآخره وقfe در تولید فرآورده‌ها می‌باشد که باعث خسارات فوق العاده زیادی به مزرعه داران و نهایتاً موجب رکود اقتصادی کشور در این صنعت می‌شود.

فهرست منابع و مأخذ

- اسلام، مارگارت، دیلو، کمپ راسل. ل. زایاک. ان. ام. (۱۳۷۸) انگل شناسی بالینی دامپزشکی.
- برگرداننده: فضل الله شاددل. انتشارات دانشگاه شیراز. ۴ - ۱۲.۶ - ۱۴.
- اسمیت، بی، بی، (۱۳۷۸) طب داخلی دام‌های بزرگ (جلد چهارم). برگردانندگان: سید حسیم مرجانمهر، سید احمد فاطمی و مرتضی گرجی، انتشارات نوربخش. ۱۳۵ - ۱۳۲.
- آرکوهات، جی. ام. آمور. جی. دانکن، جی. ال، دان. ای. ام جینیگر، اف دیلو، (۱۳۷۷) انگل شناسی دامپزشکی، برگرداننده: فضل الله شاددل، انتشارات دانشگاه شیراز. ۵۸۲ - ۶۰۰، ۶۷۴.
- برمودز، آ، ژ. چارلتون، بی. آر. بریلان، ام. هالورسان. دی. آ. جعفری. ژ. اس. نیومان. ژ. ساندر، ژ. ای. واکل، پی. اس. (۱۳۸۳) راهنمایی بیماری‌های پرنده‌گان. برگردانندگان: کرامت اساسی، منوچهر عالی مهر. انتشارات دانشگاه شیراز. ۲۵۳ - ۲۶۱، ۲۶۳ - ۲۶۴.
- رحمت. حامد. (۲۰۰۸) بررسی آلودگی‌های انگلی شتر مرغ‌های وارداتی در ایران. کد مقاله: ۲۲۱۶.
- رسولی. سهراپ، خدادادی. امین، توسلی. موسی، سقائی. شهرام، صدقیانی. محمد. (۲۰۱۲) مطالعه میزان و تنوع آلودگی به تک یاخته آیمیریادر خرگوش‌های منطقه شمال غرب ایران، مجله پژوهش‌های بالینی دامپزشکی، دوره سوم، شماره سوم. ۱۶۳ - ۱۵۱.
- رفیعی عزیز، (۱۳۵۷)، تک یاخته شناسی دامپزشکی و مقایسه ای از انتشارات دیر خانه شورای پژوهشی علمی کشور. ۴۷۰ - ۴۸۶.
- شجاعی. شاپور رضا، شقایق. امین، احمدی. علیرضا. (۲۰۱۱) بررسی میزان شیوع کوکسیدیوز از تعدادی گاوداریهای صنعتی استان البرز. مجله پژوهش‌های دامپزشکی. سال دوم، شماره اول. ۳۱ - ۲۰.
- شاددل، ف، (۱۳۷۵-۱۳۷۸)، مجموعه سخنرانی‌های مربوط به دروس انگل شناسی (تک یاخته شناسی و بیماری‌های مربوطه) انتشارات دانشگاه شیراز.
- فلاحتی. محسن، نورالهی فرد. سعید رضا، خیراندیش. رضا، یادگاری. زینب، (۱۳۹۱) شناسایی و تشخیص فراوانی گونه‌های آیمیریا در بزهای کشتار شده در کشتارگاه کرمان به روش مک ماستر. مجله تحقیقات آزمایشگاهی دامپزشکی، دوره ۴، شماره ۱.
- مسعودی راد. رامین، (۱۳۸۷) ماجده پاکزاد شهابی. بانک مقالات دانشگاه فردوسی مشهد. پانزدهمین کنگره دامپزشکی ایران.
- میرزایانس، آ، راک، ه، انوار، م، نیاک، ع. (۱۳۵۴) روش‌های تشخیص آزمایشگاهی بیماری‌های انگلی دامپزشکی. مؤسسه انتشارات و چاپ دانشگاه. تهران، ۴ - ۱۴۸ و ۱۲ - ۱۵۲.
- نوذری. ن، یچجالی. ب، رهبری. ص، مودنی جولا. غ، (۲۰۰۵)، شناسایی گونه‌های مختلف آیمیری‌های جدا شده از طیور ایران به وسیله واکنش زنجیر پلیمراز (PCR)، مجله تحقیقات دامپزشکی، مقاله ۴، دوره ۵۹، شماره ۲.

- یخچالی. م، غلامی. ا، (۲۰۰۹) شیوع گونه‌های آیمیریا و کرپیتوسپوریدیوم گاو در سنتندج (استان کردستان) مجله پژوهش‌های سازندگی، امور دام و آبزیان، شماره ۷۸.

- Adm, Katherina. M. G. (1971). Paul Jamesandzaman Viqar:; Medical and veterinary porotozoaology. An illustrated guide published by Churchill Livingstone Edinburgh and London
- Al-Quraishi. S. Abdel-Baki, A. S. Dkhil M. A. (2009). *Eimeriatenella* infection among broiler chicks *Gallus domesticus* in Riyadh city, Saudi Arabia. Pages 191–193.
- BaHavai-(2012). predominance and detection of different eimeriaspecies causing coccidiosis in layer chickens. The journal of animal,cciences, 22(3),page:579-600 ISSN:1018-7081.
- Borkovcova .M. (1999). Endoparasites of some species of domestic Animal in Tisnovsko,district. Mendal university of Agricuture and for estry,brno. 129.
- Conway. D. P, Sasai. , K, Gaafar. , S. M and Smothers, C. D. (1993). Effects of different levels of oocystinocula of *Eimeriacervulina*, *E. tenella*, and *E. maxima* on plasma constituents, packed cell volume, lesion scores, and performance in chickens. *Avian Dis.* 37: 118-123.
- Davied. S. F. M- L. P. Jonyer- S. P. Kendall. (1963). cocidiosis- Oliver and BoybEdinbrgh and London.
- Donaldw. (1981), Who are the coccida and do we veaiiy know where they live? proceeding of16 Anal coccidiosis can ference. j. protozooll (28).
- Hagan's infectious diseases of domestic Animals. sixth Edition published by Cornell university press (second printing 1977).
- Hammond. ,D. M, Long, p. 1. (1973). The coccida, Eimeria. ISospora, toxopasma, and related genera university park press. Bahimore and Butter worthslondon.
- Huchzermeyer. , F. W. (2002). disease of farmed crocodiles and ostriches. south Africa. /21(2),265-276.
- KarelNemejc, Daniela Lukesova (2012). Parasite Fauna of Ostriches, Emus and Rheas, AGRICULTURA TROPICA ET SUBTROPICAV, 45/1,45-50.
- Kawahara. , F, Taira. , K, Nagai S, Onaga. , H, et al. (2008). Detection of five avian Eimeriaspecies by species-specific real-time polymerase chain reaction assay. *Avian Dis.* 52: 652-656.
- Kheysin. M. Y. (1972): Life Cycle of Coccidia of Domestic Anmial. University park press. Bultimor, London Tokyo- PP:201-207.
- Landers. ,E. J. (1960): Studieconexey station of coccidal oocysts. J. Panasitol, 46: 195-207.

- Levine. , N. D. (1973). Protozan parasites of domestic Animal and of man. by Burgess published CO. Minneapolis, Minnesta.
- Lotze. J. C. (1954), The pathogenicity of the coccidian parasite Eimerianinaekohl-YakimoviYakmi of and Restegaieff in domestic sheep. proc. Am. Vet. Md. Ass. (19).
- Lotzoe. J. C:Leek,R. G: shalkop,w. t. and behin,R(1961)coccidial. parasites in the wrdng hast animal. J. Parasit47(suppl)34. 1961.
- Jenkins. ,M. C. Miska. , K. anKlopp. , S. (2006). Imrove. polymerase chain Reaction technique for Determining the species composition of Eimeria in poultry litter.
- Macy,Ralph. ,W. andBerntzon Allen. , K. (1971). Laborotoryquide to parasitology with introduction to experimental method,r published by Charlesc. thomaspubisler spring field Illindis USA.
- Marquart,w. c: (1981), host and site specificity in the Coccidia perepective J. Prolozool. ,28(2).
- Meireles. , M. V. Roberto. , L. O and Riera. , R. F (2004). Identification of *Eimeriamitis*and *Eimeria praecox* in broiler feces using polymerase chain reaction. *Braz. J. Poult. Sci.* 6: 249-252.
- Ministry of Agriculture fisheries and Feed. AgriculturalDevelopment and Adivsoryice. Manual of veterinary parasiloical Laboratory techniques. TechincalBolttetin, (18) 1977.
- Molloy. J. B. Eaves, F. W. Jeston. , P. J. Minchin. , C. M, et al. (1998). Detection of Eimeriacervulinausing the polymerase chain reaction. Avian Dis. 42: 119-123.
- Nisar Khan. , M. SohailSajid. , T. R. M. Abbas. , R. Z. Zaman. ,M. A. Arbab Sikandar and Riaz. , M. (2012) Determinants Influencing Prevalence of Coccidiosis in Pakistani Buffaloes. November 30.
- Mushi. , E. Z (ISA), J. F. W, Chabo. , R. G. , Binta. , M. G. , Kapaata. , R. W. a. Ndebele. , R.T. and Chakalisa. , K. C. (19980. Coccidia oocysts in the faeces of farmed ostrich(*Struthiocamelus*) chicks in Botswana.
- Price. cherles. J, FAD. ,Reed. (1970). Josphine, E:PKactical. parasitologyGenral Laboratory techinigues and parasitic protoza.
- Radostit. S. (2000). Gaycc,BloodDc, Hinchcliff. KW. Veterinarymedicine, the. W. B. Saunderscompany. pp. region, *Vet World* 6(8): 467-469, doi:10. 5455/vetworld. pages. 467-469. 2013
- Sharma. S,Iqbal. ,A,Azmi. ,Sand Shah. , H. A. (2013). Study of poultry coccidiosis in organized and backyard farms of Jammu
- Smith. Mc. (1992). coccidiosis. pensylvaniastate university park press
- Soulsby. E. J. L. (1982) Helminthss, Arthropods and protozoa of Domesticale D Animals 7Ed Balillere tindall, pp. 599-607.
- Sun. X. M, Pang, W. Jia. T. Yan, W. C, et al. (2009). Prevalence of *Eimeriaspecies* in broilers with subclinical signs from fifty farms. *Avian Dis.* 53: 301-305.

