



Research Article

Investigating changes in Blood biochemical and Hematological profile of Romanov Breed Sheep during estrus synchronization using Flugestin acetate sponge

Farnoosh Kaviani ^{1*}, Morteza Yavari ¹, Mohammad Babaei ¹, Fatemeh Ganji ².

Abstract

Synchronization of reproduction is used to increase the fertility rate and increase the number of lambs. Synchronization with a sponge containing Flujeston acetate can significantly increase the fertility rate. Flujeston acetate is a type of progesterone, which gives the best results if a sponge coated with this drug is used for 14 days in the vagina of sheep. The effect of progestins in the estrous synchronization protocol means stimulation and achieving synchrony in follicular growth, maturation and ovulation. It is important to know the possible changes in another tissues after using the sponge containing progesterone and it should be followed up in livestock. In this study was found that after 13 days treatment with sponges and sampling in 14. Also, about the animal bloods biochemistry state, the concentration of cholesterol, LDL, HDL, phosphorus, calcium, magnesium, total protein, albumin, creatinine and glucose and the activity of ALP and LDH enzymes were decreased. But the level of blood urea and the activity of ALT and AST enzymes were increased.

Keywords: Estrus Synchronization, Progesterone , Biochemical Parameters, Romanov Sheep, Hematological Parameters.

1. Department of Clinical Sciences, Faculty of Veterinary Medicine, Bu-Ali Sina University, Hamedan, Iran.

2. Department of Animal Science, Faculty of Agriculture, Bu-Ali Sina University, Hamedan, Iran.

*Corresponding author: f.kaviani@basu.ac.ir

DOI: [10.22075/jvrl.2024.35833.1138](https://doi.org/10.22075/jvrl.2024.35833.1138)

Received: 06.04.2024

Accepted: 12.09.2024

How to Cite this Article:

Kaviani, F., Yavari, M., Babayi, M., & Ganji, F. (2024). Investigating changes in blood biochemical and hematological profile of Romanov breed sheep during estrus synchronization using flugestin acetate sponge. Journal of Veterinary Medicine & Laboratory, 16(1), 55-62
doi:10.22075/jvrl.2024.35833.1138



مقاله پژوهشی

بررسی تغییرات پروفایل بیوشیمیایی سرم و خون‌شناسی گوسفندان نژاد رومانوف در همزمان‌سازی فحلی با استفاده از اسفنج فلوچستون استات

فرنوش کاویانی^{*}, مرتضی یاوری^۱, محمد بابایی^۱, فاطمه گنجی^۱.

خلاصه

به جهت افزایش نرخ باروری و افزایش تعداد بره از همگام سازی تولید مثل استفاده می‌شود. همگام سازی با اسفنج حاوی فلوچستون استات می‌تواند نرخ باروری را به صورت چشمگیر افزایش دهد. فلوچستون استات نوعی پروژستین می‌باشد که در صورت استفاده از اسفنج آگشته به این دارو به مدت ۱۴ روز در وازن گوسفندان بهترین نتیجه حاصل می‌شود. اثر پروژستین‌ها در پروتکل همزمان سازی فحلی به معنای تحریک و دستیابی به هماهنگی در رشد فولیکولی، بلوغ و تحکم گذاری است. توجه به تغییرات احتمالی باقی بافت‌های بدن در پی استفاده از اسفنج حاوی پروژسترون با اهمیت است و باید در دام پیگیری شود. در این مطالعه به بررسی تغییرات بیوشیمی خون و خون‌شناسی گوسفندان رومانوف اسفنج‌گذاری شده پرداخته شد. ۴۰ راس میش نژاد رومانوف با استفاده از اسفنج حاوی ۴۰ میلی‌گرم فلوچستون استات به مدت ۱۳ روز از نظر فحلی همزمان سازی شدند. سپس روز ۱۴ سیکل پس از خارج کردن اسفنج نمونه‌گیری انجام شد. با بررسی خون‌شناسی و پروفایل بیوشیمیایی سرم مشخص شد، تعداد تام گلبول‌های سفید با اسفنج‌گذاری افزایش داشته که مربوط به بالا رفتن تعداد نوتروفیل‌ها می‌باشد. همچنین در خصوص وضعیت دام نیز غلظت کلسترول، LDL، HDL، فسفر، کلسیم، منیزیم، توتال پروتئین، آلبومین، کراتینین و گلوکز و فعالیت آنزیم‌های ALP و LDH کاهش داشت. اما سطح اوره خون و فعالیت آنزیم‌های ALT و AST افزایش یافته بود.

واژه‌های کلیدی: هم زمان سازی فحلی، پروژسترون، تغییرات بیوشیمی، گوسفند رومانوف، تغییرات هماتولوژی.

۱. استادیار بخش علوم درمانگاهی دانشکده دامپزشکی دانشگاه بولعی سینا همدان.

۲. دانشکده کشاورزی دانشگاه بولعی سینا همدان.

*نویسنده مسئول: f.kaviani@basu.ac.ir

DOI: [10.22075/jvlr.2024.35833.1138](https://doi.org/10.22075/jvlr.2024.35833.1138)

دریافت: ۱۴۰۳/۰۱/۱۸

پذیرش: ۱۴۰۳/۰۶/۲۲

مقدمه

دوساله با میانگین وزنی $3/84 \pm 38$ کیلوگرم به صورت تصادفی جهت انجام آزمایش انتخاب شدند. قبل از شروع آزمایش درمان ضد انگلی با داروی مناسب انجام شد. جیره مصرفی شامل علوفه (بونجه و کاه) و کنسانتره (جو و مواد معدنی و مواد ویتامینی) بود. میش‌ها در طول مطالعه به صورت آزاد به آب و سنگ نمک دسترسی داشتند.

به منظور هم‌زمان سازی فحلی میش‌ها، از اسفنج با نام تجاری Flurojest (شرکت دانش بیان رادین دام فر تاک) حاوی 40 میلی‌گرم فلوجستون استاتس به طول 30 و قطر 38 میلی‌متر استفاده شد. اسفنج‌ها با استفاده از اپلیکاتور مخصوص ضدغونی شده با محلول یک درصد بتادین به مدت 13 روز در داخل واژن همه میش‌های گروه آزمایشی قرار داده شد. قبل از قرار دادن اسفنج، ناحیه فرج میش‌ها ضدغونی شده بود و تمام مواد و وسایل مورد استفاده برای اسفنج گذاری بین دامها ضدغونی شد. پس از طی مدت 13 روز، اسفنج از واژن میش‌ها خارج شد. لازم به ذکر است، در این مطالعه پس از 45 روز سونوگرافی انجام شد و در صورت تشخیص عدم آبستنی دام مورد نظر از جامعه آماری حذف شد.

به منظور بررسی فاکتورهای خونی، بیوشیمی و هورمونی، خون‌گیری از سیاهرگ و داج میش‌ها انجام شد. اولین خون‌گیری پیش از اسفنج گذاری و دومین خون‌گیری 14 روز بعد انجام گرفت. از نمونه خون کامل گسترش خونی تهیه شد و فاکتورهای سلولی با دستگاه شمارشگر سلولی اتوماتیک Vet cell counter sewlab (شرکت سازنده سوئد) بررسی شد.

برای اندازه‌گیری فاکتورهای بیوشیمی و هورمونی سرم‌های جمع‌آوری شده تا زمان انجام آزمایش در فریزر -20 -درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند. سطح سرمی پروژسترون با استفاده از کیت مونوکیت (ELISA) اندازه‌گیری شد. برای بررسی غلظت سرمی فاکتورهای بیوشیمی شامل کلسیم^۱ (CPC)، فسفر^۲ (Uvtest)، منیزیم^۳ (Xylidyl blue)، پروتئین تام سرمی^۴ (Biuret)، آلبومین^۵ (BCG)

پرورش گوسفند به دلیل اهمیت اقتصادی در بخش کشاورزی از موقعیت ویژه‌ای برخوردار است. اما بی‌اهمیتی نسبت به روش‌های نوین علمی در پرورش و نگهداری گوسفند، سبب بهره‌وری کم از این حرفه شده است. بنابراین برای دست‌یابی به اهداف مهم در حرفه پرورش گوسفند، باید مدیریت پرورش را با آخرین یافته‌های علمی و پژوهشی همراه کرد تا بهره‌وری اقتصادی افزایش یابد. یکی از مشکلات پرورش گوسفند در ایران، کم بودن ظرفیت تولیدمثلی نژادهای بومی است. بیش‌ترین مزايا در مدیریت پرورش از طریق بالا بردن عملکرد تولیدمثلی به واسطه افزایش نرخ بره‌زایی و کاهش نرخ مرگ‌ومیر برخ حاصل می‌شود (Abu-Ghazal, 2010; Ali, 2007).

هم‌زمان سازی فحلی روش مدیریتی ارزشمندی در افزایش راندمان تولیدمثل گوسفند می‌باشد (Didarkhah, 2018). در گوسفند طول چرخه فحلی از 14 تا 19 روز متوسط (17 روز) متغیر است (Abecia et al., 2012; Grant et al., 2011). القای فحلی و تخمک‌گذاری برای مدیریت تولیدمثل گوسفند به شیوه گستردگی بر اساس استفاده از دستگاه‌های داخل واژن مثل سیدر و اسفنج آشته به پروژسترون به مدت $14-12$ روز و به دنبال آن تزریق عضلانی گنادوتروپین کوریونی اسب در زمان برداشتن اسفنج (López-Sebastian et al., 2007). تغییرات هورمونی می‌تواند باعث تغییر در عملکرد باقی بافت‌ها شود. به طوری که در بارداری با افزایش سطح هورمون‌ها شاهد تغییرات آنزیمی، بیوشیمی و هماتولوژی خواهیم بود. آگاهی از این تغییرات می‌تواند در جهت تمایز شرایط بیماری و فیزیولوژی کمک کننده باشد همچنین برای بازدهی بیشتر روش‌های هم‌زمان سازی توجه به تغییرات بیوشیمی اهمیت دارد. بنابراین این مطالعه به تاثیر هم‌زمان سازی فحلی در پی اسفنج‌گذاری با داروی فلوجستون استاتس بر فاکتورهای هماتولوژی و بیوشیمی خون گوسفند پرداخته است.

مواد و روش کار

این پژوهش در یک مجتمع دامپروری واقع در شهرستان همدان در پاییز سال 1400 در طی 3 ماه به انجام رسید. پس از انجام معاینه سونوگرافی اولیه میش‌های گله و تأیید عدم آبستنی آن‌ها، 40 رأس میش نژاد رومانوف یک تا

¹ -Calcium(Ca)

² -Phosphate(Ph)

³ - Magnesium(Mg)

⁴ - Total protein(TP)

خون افزایش یافت، این تغییرات برای هیچکدام از فاکتورها معنی دار نبود (جدول ۳) ($p > 0.05$).

سطح مواد معدنی در سرم خون شامل فسفر، کلسیم و منیزیم با اسفنجه‌گذاری کاهش یافته است که فقط کاهش منیزیم معنی دار بود (جدول ۴) ($p < 0.05$).

سطح پروتئین خون و آنزیم‌های سرمی در شرایط اسفنجه‌گذاری در مقایسه با شرایط بدون اسفنجه مقایسه و مشخص شد، سطح توatal پروتئین و آلبومین و آنزیم‌های ALP و LDH کاهش یافته که این کاهش برای توatal پروتئین، آلبومین و LDH معنی دار بوده است ($p \leq 0.05$). سطح آنزیم‌های ALT و AST نیز افزایش یافته که افزایش ALT معنی دار بود (جدول ۵) ($p \leq 0.05$).

غلظت سرمی گلوکز و کراتینین کاهش و غلظت سرمی اوره افزایش یافت، تفاوت غلظت کراتینین معنی دار بود (جدول ۶) ($p \leq 0.05$).

جدول ۱- سطح سرمی پروژسترون

غلظت پروژسترون (ng/ml)		پارامتر	گروه
1.41±0.441		قبل از پروژسترون	
3.23±0.753		بعد از پروژسترون	

جدول ۲- وضعیت سلولی نمونه‌های خون کامل بررسی شده با دستگاه شمارش گر سلولی اتوماتیک

Basophil (%)	Eosinoph (%) ⁱⁱ	Monocyt (%) ⁱⁱ	Neutroph (%) ⁱⁱⁱ	Lymphoc (%) ^{iv}	White blood cell (cell/µl)	پارامتر	گروه
±0.32 0.06	± 2.10 1.41	± 4.47 3.32	± 13.31 43.65	± 12.12 49.82	±950 9100	قبل از اسفنجه‌گذاری	
0	± 0.47 0.92	± 0.33 1.03	± 11.97 52.8	± 13.01 45.64	± 6860 13733	بعد از اسفنجه‌گذاری	

جدول ۳- میزان کلسترول، تریگلیسرید، LDL و HDL در خون گوسفندان قبل و بعد از اسفنجه‌گذاری با فلوجستون استات

HDL(mg/dl)	LDL(mg/dl)	Tg(mg/dl)	Chol(mg/dl)	پارامتر	گروه
30/63±5/40	13/86±3/18	18/87±7/36	52/27±14/38	قبل از اسفنجه‌گذاری	
23/43±5/58	13/00±4/73	20/72±6/49	48/80±14/36	بعد از اسفنجه‌گذاری	

جدول ۴- میزان فسفر، کلسیم و منیزیم در خون گوسفندان قبل و بعد از اسفنجه‌گذاری با فلوجستون استات

Mg(mg/dl)	Ca(m g/dl)	Phos(mg/dl)	پارامتر	گروه
1/90±0/34	7/06± 2/90	5/27±1/47	قبل از اسفنجه‌گذاری	
0/76±0/53*	6/07± 1/06	4/94±1/13	بعد از اسفنجه‌گذاری	

*سطح معنی داری $p \leq 0.05$ در نظر گرفته شده است.

گلوکز^۶، CHOD-PAP^۷، کلسترول^۸، GOD-PAP^۹، تریگلیسرید^{۱۰}، GPO-PAP^{۱۱}، کراتینین^{۱۲}، JAFFE^{۱۳}، اوره^{۱۴}، Urease-GLDH^{۱۵}، لیپوپروتئین با چگالی پائین^{۱۶} (Direct Enzymatic)، لیپوپروتئین با چگالی بالا^{۱۷} (Direct Enzymatic)، آسپارتات آمینوترانسферاز^{۱۸} (IFCC)، آلانین ترانس آمیناز^{۱۹} (IFCC)، آلکالین فسفاتاز^{۲۰} (DGKC)، لاکتات دهیدروژناز^{۲۱} (DGKC)، از کیت پارس آزمون استفاده شد. تمامی تست‌های بیوشیمی با استفاده از دستگاه اتوآنالایزر شرکت Alpha Classic (ساخت ایران) به انجام رسید. در نهایت نتایج با نرم افزار spss و تست T-test مورد بررسی قرار گرفت.

نتایج

در بررسی نتایج بدست آمده از آنالیز آماری مشخص شد که اسفنجه حاوی قلوروژستون بر برخی فاکتورهای بیوشیمی و همانولوژی تاثیرگذار است. نتایج اندازه‌گیری میزان پروژسترون در خون گوسفندان قبل و بعد از اسفنجه‌گذاری به شرح جدول ۱ بود.

نمونه‌های خون با دستگاه شمارش گرسلوی اتوماتیک بررسی شدند و هچنین گسترش‌های تهیه شده با میکروسکوپ مورد مطالعه قرار گرفتند. تعداد کل گلbulوهای سفید خون در شرایط بعد از اسفنجه‌گذاری افزایش یافت، که این افزایش، در پی افزایش نوتروفیل‌های خون بوده است. با شمارش تغیری گسترش‌های مورد نظر مشخص شد، درصد نوتروفیل پس از اسفنجه‌گذاری افزایش یافته است اما درصد لنفوسيت، مونوسیت، بازوفیل و آنوزینوفیل کاهش یافته است. هیچکدام از این اختلافات معنی دار نبود (جدول ۲) ($p > 0.05$).

در بررسی‌های به عمل آمده در گروه دارای اسفنجه غلظت کلسترول، HDL و LDL و غلظت تریگلیسرید

۵- Albumin(Alb)

۶- Glucose(GLU)

۷- Cholesterol((Chol)

۸- Triglyceride(Tg)

۹- Creatinine(Cr)

۱۰- Urea

۱۱- Low-density lipoprotein(LDL)

۱۲- High-density lipoprotein (HDL)

۱۳- Aspartate aminotransferase(AST)

۱۴- Alanine transaminase(ALT)

۱۵- Alkaline phosphatase(ALP)

۱۶- Lactate dehydrogenase(LDH)

پروژسترون تا حد زیادی فعالیت آنزیم لیپوپروتئین لیپاز را افزایش می دهد که این آنزیم یکی از مهمترین آنزیم ها در متابولیسم تریگلیسیرید می باشد. مصرف پروژسترون به صورت خواکی حتی در انسان نیز باعث کاهش سطح کلسترول، LDL و HDL شده است و افزایش سطح ترکیبی اسید دهکدری در این مطالعه شده است (Prior et al., 2014). اما در استفاده از اسفنج حاوی مدروكسی پروژسترون در گوسفند افزایش سطح کلسترول دیده شد (Hassanein et al., 1999) مورد آزمایش سطح کلسیم، فسفر و منیزیم کاهش یافت و این کاهش برای فاکتور منیزیم معنی دار بود. تحقیقات نشان می دهد که رابطه پیچیده ای میان هورمون های جنسی و سطح سرمی منیزیم وجود دارد و هورمون های استروئیدی جنسی ممکن است سطح سرمی منیزیم یونیزه و نسبت کلسیم به منیزیم یونیزه شده را تغییر دهند

افزایش سطح پروژسترون در خون سطح منیزیم به طور معنی داری کاهش پیدا کرده بود (Muneyyirci et al., 1998). اما در بز اسفنج گذاری شده، حاوی پروژسترون، غلظت کلسیم و منیزیم در پلاسمای پیشرفت بارداری در خون افزایش یافت که نتایج نشان می-دهد در پی تغییر غلظت پروژسترون، تغییر غلظت کلسیم، منیزیم مشاهده می‌شود، زیرا وضعیت فیزیولوژیکی حیوان تعییر می‌کند (Kadzere et al., 1997). در اسفنج گذاری با پروستاگلاندین (۱۵ میلی گرم) در گوسفند مقدار کلسیم خون بعد از ۹ روز کاهش داشته است و اما در مصرف مدرکسی پروژسترون بعد از ۱۳ روز افزایش کلسیم خون را نشان داد (Hassanein et al., 1999). در همزمان سازی گوسفند حمدانی با فلوجستون در طی ۱۴ روز فسفر افزایش و کلسیم خون کاهش یافت (Juma, 2010). در پژوهش انجام شده در شرایط اسفنج گذاری میزان پروتئین خون و سطح آلبومین سرمی کاهش یافت. پروژسترون باعث کاتابولیسم پروتئین‌ها می‌شود (Kalkhoff, 1982). در نتیجه همزمان سازی فحلی شاهد کاهش این فاکتور خواهیم بود. در همزمان سازی فحلی در خوک با گنانوتروپین، پروتئین کاهش و آلبومین افزایش یافته است (Melnyk et al., 2022).

در همزمان سازی بز با فلوجستون در روز ۱۵ کاهش پروتئین تام خون مشاهده شد (Omontese et al.,

جدول ۵- میزان پروتئین و آلبومین و میزان فعالیت آنزیم های LDH و ALT در خون گوسفندان قبل و بعداز اسنج

LDH(IU/L)	ALT(IU/L)	AST(IU/L)	ALP(IU/L)	Alb(g/dl)	TP(g/dl)	پارامتر گروههای
1222/2 $\pm 218/41$	30/59±25/ 66	13/60±5/ 57	137/63±59/ 60	4/41±0 /38	7/78±0 /88	قبل از اسنجنگ کاری
785/23 $\pm 204/16^*$	55/40±19/ 13*	14/60±4/ 57	114/53±25/ 22	3/32±0 /56*	4/99±0 /87*	بعد از اسنجنگ کاری

*سطح معنی داری $pvalue \leq 0.05$ در نظر گرفته شده است.

جدول ۶- میزان گلوکز، کراتینین و اوره در خون گوسفندان قبل و بعد از اسنجن گذاری با فلوجستون استات

Cr(mg/dl)	Urea(mg/dl)	Glu(mg/dl)	گروه
1/37±0/43	16/04±4/88	32/59±14/15	قبل از اسپنچ گذاری
0/65±0/12*	20/42±5/87	28/45±10/52	بعد از اسپنچ گذاری

*سطح معنی داری $pvalue \leq 0.05$ در نظر گرفته شده است

پخت

در مطالعه حاضر ارزیابی خون‌شناسی گوسفندان اسفنج-گذاری شده در مقایسه با گوسفند بدون اسفنج به طوری بود که تعداد گلbul های سفید تام افزایش یافته که این افزایش به واسطه بالاتر رفتن درصد نوتروفیل ها بوده است. در پژوهش های دیگر محققین نیز این نتیجه حاصل شده است و تعداد لنفوسیت تغییری نداشته در حالی که تعداد نوتروفیل ها افزایش داشته است (Omontese et al., 2017). اسفنج به عنوان یک جسم خارجی باعث ایجاد تغییراتی در محیط طبیعی واژن می شود که به نفع رشد باکتری است (Ojeda-Hernández et al., 2019). رشد باکتری ها در این شرایط می تواند لکوسیتوز و نوتروفیلی را تحریک می کند. همچنین در همزمان سازی با اسفنج حاوی فلوجستون استات در بز به مدت ۱۴ روز شاهد افزایش لکوسیت ها به خصوص در بز به مدت ۱۴ روز شاهد گلbul های سفید بودند (Omontese et al., 2017).

همچنین در استفاده از اسفنج حاوی فلوجستون در خوک نیز Melnyk et al., (2022) افزایش تعداد لکوسیت مشاهده شد (2022). در خصوص فاکتور های بیوشیمی گوسفدان با توجه به نتایج، کلسیترول، LDL و HDL در خون بعد از اسفنج گذاری کاهش و تری گلیسیرید افزایش یافته بود در خوک ها نیز همین نتیجه حاصل شد (Melnyk et al., 2022). با مطالعه بر افت جریب، مشخص شد که مصرف

گلوكونوژن کبدی فعال می‌شود و غلظت گلوكز در خون افزایش می‌یابد (Lee et al., 2020). همزمان سازی با فلوجستون استات در گوسفند حمدانی افزایش آلبومین سرم و افزایش توatal پروتئین را نشان داد (Juma, 2010). همزمان سازی گوسفند با اسفنج حاوی ۶۰ میلی گرم مدروكسی پروژسترون پروتئین تام خون را کاهش و سطح آلبومین افزایش داد در همین پژوهش با استفاده از پروستاگلاندین (۱۵ میلی گرم) همین نتایج حاصل شد (Hassanein et al., 1999).

همچنین در این مطالعه فعالیت لاکتات دهیدروژن کاهش معنی داری پیدا کرده بود که در استفاده از پروستاگلاندین Hayashi, (1992) پروژسترون می‌تواند اثرات قابل توجهی بر آنزیمهای کبدی از جمله آلتین ترانس آمیناز (ALT) داشته باشد. تحقیقات نشان داده است که پروژسترون می‌تواند آسیب کبدی ناشی از دارو را تشدید کند و منجر به افزایش سطح ALT و آسپارتات ترانس آمیناز (AST) در خون شود. این اثر به ویژه در موش‌های ماده قابل توجه است، تا جایی که نشان داده شده است که پیش درمانی با پروژسترون شدت آسیب کبدی را افزایش می‌دهد این مکانیسم شامل فعال شدن مسیر کیناز تنظیم شده با سیگنال خارج سلولی (ERK) و درگیری سلول‌های کوپفر است (Toyoda et al., 2012). همچنین در مطالعه ای که القا فحلی در بز با استفاده از پروستاگلاندین و تعیین خصوصیات بیوشیمیایی سرم خون بود، فعالیت AST ALT افزایش یافته است (Juma et al., 2009). در همزمان سازی گوسفندان با مدروكسی پروژسترون و پروستاگلاندین نیز افزایش فعالیت آنزیمهای کبدی مشاهده شد که برای هر دو فاکتور معنی دار بوده است (Hassanein et al., 1999).

همچنان در پژوهش حاضر با استفاده از سیدر پروژسترون اوره خون افزایش یافته بود که این حالت نیز در شرایط آبستنی در گوسفند دیده شده است (Sarmin et al., 2021). در گلوبولین فیزیولوژیک در گوسفندان در مقالات نیز کاهش کراتینین خون در زمان آبستنی در مقایسه با غیر آبستن مشاهده شد (Sarmin et al., 2021).

همچنین در پژوهش حاضر با استفاده از سیدر پروژسترون به صورت اسفنج داخل واژنی، می‌تواند بر فاکتورهای هماتولوژی و بیوشیمی موثر باشد. پیشنهاد می‌گردد این بررسی در گوسفندان نژادهای دیگر انجام گیرد.

تعارض منافع

نویسندها اعلام می‌نمایند که در این پژوهش هیچگونه تعارض منافعی ندارند.

References

- Abecia, J., Forcada, F., & González-Bulnes, A. (2012). Hormonal control of reproduction in small ruminants. *Animal reproduction science*, 130(3-4), 173-179 .
- Abu-Ghazal, B. M. A. (2010). *Different estrous induction protocols during the non-breeding season in Assaf ewes*
- Ali, A. (2007). Effect of time of eCG administration on follicular response and reproductive performance of FGA-treated Ossimi ewes. *Small Ruminant Research*, 72(1), 33-37 .
- Didarkhah, M. (2018). Overview browsing the different methods of synchronizing and triggering ovulation. *Journal of Biosafety*, 10, 31-46 .
- Grant, J., Abreu, F., Hojer, N., Fields, S., Perry, B., & Perry, G. (2011). Influence of inducing luteal regression before a modified controlled internal drug-releasing device treatment on control of follicular development. *Journal of animal science*, 89(11), 3531-3541 .
- Hassanein, M., Hussein, S., & Hayat, H. (1999). Some biochemical studies during estrous cycle and after synchronization in Barki ewes. *The Egyptian Journal of Biochemistry*, 17(2), 281-299 .
- Hayashi, T. (1992). Effect of prostaglandin E2 on plasma lactic dehydrogenase activity in (NZB× NZW) F1 mice with a chronic infection of lactic dehydrogenase virus. *Journal of comparative pathology*, 107(1), 41-48 .
- Juma, F. (2010) .Effect of Prostaglandin and PMSG on prolificacy and some serum biochemical changes of Hamdani ewes synchronized with intravaginal progestagen. *Al-Anbar J. Vet. Sci*, 3(2), 28-35 .
- Juma, F., Maroff, N., & Mahmood, K. (2009). Effect of some hormones on reproductive performance and some serum biochemical changes in synchronized black goats. *Iraqi Journal of Veterinary Sciences*, 23(2) .
- Kadzere, C., Llewelyn, C., & Chivandi, E. (1997). Plasma progesterone, calcium, magnesium and zinc concentrations from oestrus synchronization to weaning in indigenous goats in Zimbabwe. *Small Ruminant Research*, 24(1), 21-26 .
- Kalkhoff, R. K. (1982). Metabolic effects of progesterone. *American journal of obstetrics and gynecology*, 142(6), 735-738 .
- LaBorde, J., Wall, K., Bolon ,B., Kumpe, T., Patton, R., Zheng, Q., Kodell, R., & Young, J. (1999). Haematology and serum chemistry parameters of the pregnant rat. *Laboratory animals*, 33(3), 275-287 .
- Lee, S. R., Choi, W.-Y., Heo, J. H., Huh, J., Kim, G., Lee, K.-P., Kwun, H.-J., Shin, H.-J., Baek, I.-J., & Hong, E.-J. (2020). Progesterone increases blood glucose via hepatic progesterone receptor membrane component 1 under limited or impaired action of insulin. *Scientific Reports*, 10(1), 16316 .
- López-Sebastian, A., González-Bulnes ,A., Carrizosa, J., Urrutia, B., Díaz-Delfa, C., Santiago-Moreno, J., & Gómez-Brunet, A. (2007). New estrus synchronization and artificial insemination protocol for goats based on male exposure, progesterone and cloprostenol during the non-breeding season . *Theriogenology*, 68(8), 1081-1087 .
- Melnyk, V., Karatieieva, O., Kravchenko, O., & Kogut, O. (2022). Hematological and biochemical blood indicators of young gilts after estrus synchronization. *Scientific Papers. Series D. Animal Science*, 65(1) .
- Muneyyirci-Delale, O., Nacharaju, V. L., Altura, B. M., & Altura, B. T. (1998). Sex steroid hormones modulate serum ionized magnesium and calcium levels throughout the menstrual cycle in women. *Fertility and sterility*, 69(5), 958-962 .
- O'Shaughnessy, A., Muneyyirci-Delale, O., Nacharaju, V., Dalloul, M., Altura, B., & Altura, B. (2001). Circulating divalent cations in asymptomatic ovarian hyperstimulation and in vitro fertilization patients. *Gynecologic and obstetric investigation*, 52(4), 237-242 .
- Ojeda-Hernández ,F., del Moral-Ventura, S., Capataz-Tafur, J., Peña-Castro, J., Abad-Zavaleta, J., Chay-Canul, A., Ramon-Ugalde, J., Ungerfeld, R., & Meza-Villalvazo, V. (2019). Vaginal microbiota in Pelibuey sheep treated with antimicrobials at the removal of intravaginal sponges impregnated with flurogestone acetate. *Small Ruminant Research*, 170, 116-119 .
- Omontese, B., Ahmed, H., Salisu, M., Alao, R., & Umar, M. (2017). Changes in haematological parameters following oestrus synchronization using Fluorogestone Acetate (Fga) intravaginal sponge in red sokoto does. *Journal of Animal Production Resseearch*, 29(1), 83-87 .

- Prior, J. C., Elliott, T. G., Norman, E., Stajic, V., & Hitchcock, C. L. (2014). Progesterone therapy, endothelial function and cardiovascular risk factors: a 3-month randomized, placebo-controlled trial in healthy early postmenopausal women. *PLoS One*, 9(1), e84698 .
- Sarmin, S., Winarsih, S., Hana, A., Astuti, P., & Airin, C. M. (2021). Parameters of blood biochemistry in different physiological status of fat-tailed sheep. AIP Conference Proceedings ,
- Schlumbohm, C., Sporleder, H., Gürtler, H., & Harmeyer, J. (1997). Effect of insulin on glucose and and fat metabolism in ewes during various reproductive states in normal and hypocalcemia. *DTW. Deutsche tierärztliche Wochenschrift*, 104(9), 359-365 .
- Toyoda, Y., Endo, S., Tsuneyama, K., Miyashita, T., Yano, A., Fukami, T., Nakajima, M., & Yokoi, T. (2012). Mechanism of exacerbative effect of progesterone on drug-induced liver injury. *Toxicological Sciences* ,126(1),16-27 .
- Varanis, L. F. M., Oliveira, K. A., Araújo, C. M., da CRUZ, W. F. G., & Júnior, G. (2021). Serum biochemical reference ranges for pregnant sheep. *Bioscience Journal*, 37(1), e37036 .
- Wang, J., Zhu, X., Chen, C., Li, X., Gao, Y., Li, P., Zhang, Y., Long, M., Wang, Z., & Liu, G. (2012). Effect of insulin-like growth factor-1 (IGF-1) on the gluconeogenesis in calf hepatocytes cultured in vitro. *Molecular and cellular biochemistry*, 362, 87-91 .