

ВОЗРАСТНЫЕ ИЗМЕНЕНИЯ СЕКРЕТОРНОЙ ФУНКЦИИ ПОДЖЕЛУДОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ И МИКРОФЛОРЫ КИШЕЧНИКА У ЦЫПЛЯТ РОДИТЕЛЬСКИХ ФОРМ И ГИБРИДОВ МЯСНЫХ КУР*

И.А. ЕГОРОВ¹, В.Г. ВЕРТИПРАХОВ¹, А.А. ГРОЗИНА¹, Г.Ю. ЛАПТЕВ²,
И.Н. НИКОНОВ², Н.И. НОВИКОВА², Л.А. ИЛЬИНА², Е.А. ЙЫЛДЫРЫМ²,
В.А. ФИЛИПОВА², А.В. ДУБРОВИН², В.А. МАНУКЯН¹, Т.Н. ЛЕНКОВА¹

Пищеварение у птицы характеризуется высокой ферментативной активностью. Определенная роль в переваривании трудногидролизуемых компонентов корма отводится микрофлоре в слепых отростках и толстом отделе кишечника. Целью настоящей работы было изучение эмбриональных и постэмбриональных ферментативных и микробных процессов в кишечнике мясных кур исходных линий Б5 (корниш), Б9 (плимутрок) и их гибридов (Б59, кросс Смена 8) селекции СГЦ «Смена» (Россия). Результаты научно-хозяйственного опыта (виварий ВНИТИП) показали, что в эмбриональный период развития мясных кур гибриды характеризуется наличием амилотической и липолитической активности в гомогенате ткани эмбриона (7-е сут) и ткани кишечника и поджелудочной железы (14-е сут). У цыплят в возрасте 1 сут отмечалась высокая активность панкреатических ферментов в ткани поджелудочной железы, причем в начале постэмбриогенеза показатели у гибридов и родительских линий существенно не различались. В проявлении внешнесекреторной функции поджелудочной железы установили наличие двух периодов: первый (1-14-е сут) был обусловлен интенсивным развитием ее массы и становлением пищеварительного аппарата, второй (15-35-е сут) характеризовался физиологической зрелостью и адекватным количеством панкреатических пищеварительных ферментов, вырабатываемых в соответствии с качеством корма. У амилазы и протеаз активность в плазме крови имела тенденцию уменьшаться с возрастом (в первом случае отмечали статистически значимое снижение к 35-м сут во всех группах, во втором — у гибридов и плимутроков), у липазы — проявляла обратную динамику (волнообразное увеличение активности во всех группах к 35-м сут, у гибридов и цыплят корниш — статистически значимое) ($P \leq 0,05$). Доля целлюлозолитических бактерий достигала высоких значений к 14-м сут, причем между родительскими линиями и гибридами в этом возрасте существенных различий не наблюдали ($50,79 \pm 1,84$ % у гибридов, $50,84 \pm 2,32$ и $53,23 \pm 2,47$ % — у отцовской и материнской линий), но к 35-суточному возрасту у гибридов она снижалась с $50,80 \pm 1,84$ до $20,30 \pm 0,85$ % (на 60,0 %). У цыплят родительских линий количество целлюлозолитических бактерий изменялось волнообразно, и в 35-суточном возрасте их доля составила у плимутроков $41,00 \pm 1,87$ %, у породы корниш — $44,80 \pm 2,27$ %. Полученные данные свидетельствуют о том, что между активностью протеолитических ферментов поджелудочной железы и представленностью целлюлозолитических бактерий существует отрицательная корреляция. Наиболее сильную отрицательную корреляцию группы клостридий (для цыплят корниш, плимутроков и гибридов r соответственно $-0,64$; $-0,83$ и $-0,64$). Доля лактобактерий, которые участвуют в ферментации корма, положительно коррелировала с активностью всех панкреатических ферментов у гибридов и плимутроков (для амилазы, липазы и протеаз r соответственно $0,71$; $0,56$; $0,83$ и $0,60$; $0,46$; $0,45$). Имелась положительная корреляция между активностью практически всех панкреатических ферментов и развитием условно-патогенной и патогенной микрофлоры — энтеробактерий — энтеробактерий (для амилазы, липазы и протеаз r у гибридов соответственно $0,65$; $0,59$ и $0,68$; у цыплят корниш — $0,34$; $0,68$ и $0,64$), стафилококков (у цыплят корниш $r = 0,46$ для протеаз, у плимутроков $r = 0,70$ для амилазы и $r = 0,91$ для протеаз), кампилобактерий (у гибридов $r = 0,86$ для протеаз) и фузобактерий (у гибридов для амилазы и протеаз $r = 0,41$ и $r = 0,90$, у цыплят корниш для липазы и протеаз $r = 0,63$ и $r = 0,83$, у плимутроков для амилазы и протеаз $r = 0,99$ и $r = 0,92$). Таким образом, интенсивное развитие особой обусловлено активностью пищеварительных ферментов, которая взаимосвязана с количественным и качественным составом микробиоты кишечника. Наиболее критичными периодами развития цыплят по анализируемым показателям следует считать эмбриогенез и начальный этап постэмбриогенеза.

Ключевые слова: мясные куры, бройлеры, плимутрок, корниш, онтогенез, внешнесекреторная функция поджелудочной железы, микрофлора желудочно-кишечного тракта цыплят, панкреатические ферменты в плазме крови.

Эффективное расщепление корма на основные компоненты для дальнейшего усвоения питательных веществ относится к важнейшим фак-

* Исследование выполнено при поддержке гранта Российского научного фонда для реализации научного проекта 16-16-04089 «Изучение физиологических и микробиологических особенностей пищеварения кур мясных пород в эмбриональный и постэмбриональный периоды для создания новых технологий кормления, обеспечивающих максимально полную реализацию генетического потенциала птицы».

торам при выращивании поголовья. Фундаментальные исследования пищеварительной системы основаны на выяснении молекулярных и клеточных механизмов ее функционирования во взаимозависимости с другими структурами организма. При проблемах со здоровьем кишечника, которое связано с качеством кормления, состоянием микробиоты и обусловлено физиологическими и биохимическими процессами, пищеварение и усвоение питательных веществ ухудшаются (1-3). Это имеет серьезные последствия для коммерческого птицеводства, так как ведет к ухудшению конверсии корма, повышает риск развития заболеваний и снижает прибыльность (4, 5). Кроме того, недавние изменения законодательства в странах Европейского Союза, касающиеся использования антибактериальных препаратов и кормления, а также генетическое совершенствование самой птицы требуют более глубокого изучения функции и здоровья кишечника.

Результаты исследований альтернативных антибиотикам препаратов показывают, что воздействие на состав микрофлоры кишечника может существенно увеличить прирост живой массы у бройлеров (6-10). Известно, что для птицы характерно собственное пищеварение, когда источником ферментов служат пищеварительные железы. Определенная роль в переваривании трудногидролизуемых компонентов корма отводится микрофлоре в слепых отростках и толстом отделе кишечника (11-13). Маловероятно, что пищеварительные ферменты не влияют на состав микрофлоры в кишечнике птицы. Однако в доступной научной литературе подобные данные практически отсутствуют, особенно в связи с возрастной динамикой и при сравнении родительских линий и гибридов.

В настоящем исследовании, впервые изучив у мясных цыплят исходных линий и их гибридов активность панкреатических ферментов в онтогенезе и сопоставив ее с количественным составом микробиоты кишечника, мы установили корреляцию между этими показателями.

Целью нашей работы было изучение эмбриональных и постэмбриональных ферментативных и микробных процессов в кишечнике родительских линий и гибридов мясных кур.

Методика. Эксперименты проводили на породах корниш (линия Б5), плимутрок (линия Б9) и их гибридах (Б59, кросс Смена 8) селекции СГЦ «Смена» (Россия).

В период инкубации яиц (установка Стимул-1000, «Стимул-Инк», Россия) в группах (гибриды, материнская и отцовская линии) исследовали эмбрионы (на 7-е сут) и их пищеварительную систему (на 14-е сут). В каждом варианте отбирали по 10 яиц из группы. Повторность опыта 2-кратная. Эмбриональный материал гомогенизировали с охлажденным раствором Рингера в соотношении 1:10, центрифугировали при 5000 об/мин в течение 5 мин. Ферментативную активность определяли по Смит-Рою-Уголеву и на автоматическом биохимическом анализаторе Hemwell T2900 («Awareness Technology, Inc.», США) с наборами для панкреатической амилазы Pan-crease-amylase liquicolor и липазы Lipase liquicolor («HUMAN GmbH», Германия) в соответствии с инструкциями изготовителей.

Развитие внешнесекреторной функции поджелудочной железы в онтогенезе изучали в научно-хозяйственном опыте (экспериментальная база ВНИТИП; режим кормления и содержания — согласно принятым зоотехническим требованиям). Для опытов в каждый возрастной период (1, 7, 14, 21, 28 и 35 сут) отбирали по 10 цыплят. Исследования выполняли в 2 повторностях. Кровь для анализа получали после убоя декапитацией. К образцам добавляли цитрат натрия и центрифугировали при 5000 об/мин в течение 5 мин. Брюшную стенку рассекали и извлекали поджелудочную желе-

зу, которую взвешивали и измельчали с добавлением охлажденного раствора Рингера. Гомогенат центрифугировали в течение 3 мин при 1200 об/мин, соответствующее разведение супернатанта использовали для биохимических исследований. Кишечник перевязывали, извлекали и подвергали глубокой заморозке для последующего микробиологического анализа. Отбор материала содержимого кишечника для молекулярно-генетического анализа проводили в те же сроки, что и биохимические исследования, в соответствии с установленными требованиями (14). В ткани поджелудочной железы активность амилазы определяли по расщеплению крахмала (метод Смит-Роя-Уголева), протеаз — по уменьшению концентрации казеина при колориметрическом контроле (15), липазы — на полуавтоматическом биохимическом анализаторе BS3000P («SINNOWA», КНР) с соответствующим набором диагностических реагентов («ДИАКОН-ВЕТ», Россия). Активность амилазы и липазы в плазме крови исследовали на биохимическом анализаторе Hemwell 2900 (Т) («Awareness Technology, Inc.», США) с использованием необходимого набора реагентов («HUMAN GmbH», Германия), протеаз — с N-бензоил-DL-аргинин-п-нитроанилидом (BAPNA) в качестве субстрата на биохимическом анализаторе BS3000P («SINNOWA», КНР) (16).

Тотальную ДНК из образцов выделяли с помощью набора Genomic DNA Purification Kit («Fermentas, Inc.», Литва) согласно инструкции производителя. ДНК-амплификацию проводили на приборе Verity («Life Technologies, Inc.», США), используя эубактериальные праймеры 63F (3'-CAGGC-СТААСАСАТGCAAGTC-5') с меткой на 5'-конце (флуорофор D4 WellRed) и 1492R (3'-ТАСGGHTАСТТGTTАСGACTT-5'), которые позволяют амплифицировать фрагмент гена 16S рPHK по позициям с 63-й до 1492-й (нумерация указана для гена 16S рPHK *Esherichia coli*); режим амплификации: 3 мин при 95 °С (1 цикл); 30 с при 95 °С, 40 с при 55 °С, 60 с при 72 °С (35 циклов); 5 мин при 72 °С. Флуоресцентно меченные ампликоны гена 16S рPHK очищали с применением 3 М гуанидинизотиоционата. Конечную концентрацию тотальной ДНК в растворе определяли на флуориметре Qubit («Invitrogen, Inc.», США) с использованием наборов Qubit dsDNA BR Assay Kit («Invitrogen, Inc.», США) согласно рекомендациям производителя. Рестрикцию (30-50 нг ДНК, эндонуклеазы HaeIII, HhaI и MspI, «Fermentas», Литва) проводили в течение 2 ч при 37 °С. Продукты рестрикции осаждали этанолом, добавляли 0,2 мкл маркера молекулярной массы Size Standart-600 («Beckman Coulter», США) и 10 мкл формамида Sample Loading Solution («Beckman Coulter», США). Анализировали на приборе SEQ 8000 (погрешность не более 5 %) («Beckman Coulter», США).

Размеры пиков и их площади вычисляли в программе Fragment Analysis («Beckman Coulter», США), на основании чего выделяли подтипы (филотипы) с принятой в исследовании погрешностью в 1 нуклеотид и оценивали их относительное содержание в микробном сообществе. Принадлежность бактерий к определенной таксономической группе определяли с использованием программы Fragment Sorter (<http://www.oardc.ohiostate.edu/trflpfragsort/index.php>).

ПЦР в реальном времени для учета общей численности бактерий выполняли на амплификаторе ДТ Lite-4 (ООО «НПО ДНК-Технология», Россия), используя «Набор реактивов для проведения ПЦР-РВ в присутствии интеркалирующего красителя EVA Green» (ЗАО «Синтол», Россия) и праймеры Eub338/Eub518 (5'-АТССТАСGGGAGGCAGCAG-3' и 5'-АТТАССGCGGCTGCTGG-3'), в следующем режиме: 3 мин при 95 °С; 13 с при 95 °С, 13 с при 57 °С, 30 с при 72 °С (40 циклов).

Для показателей активности ферментов рассчитывали средние (\bar{X})

и стандартные ошибки средних (\pm SEM), достоверность различий определяли по *t*-критерию Стьюдента, считая их значимыми при $p \leq 0,05$. Для объяснения причинно-следственной связи между факторными и результирующими признаками рассчитывали коэффициенты корреляции Пирсона, считая их высокими при абсолютных значениях $r \geq 0,5$. Математическую и статистическую обработку данных, расчет коэффициентов корреляции Пирсона проводили в программе Past (<http://folk.uio.no/ohammer/past/>).

Результаты. У гибридов амилитическая активность гомогената 7-суточных эмбрионов в 8-19 раз превышала таковую у материнской линии и в 16-22 раза — у отцовской. Активность липазы была на 28,5 на 25,1 % выше, чем у эмбрионов соответственно материнской и отцовской линий. Протеолитическую активность у 7-сточных эмбрионов мы не обнаружили. Учитывая, что развитие кишечника и поджелудочной железы начинается с 3-4-сточного возраста эмбриона, наличие амилитической и липолитической активности в эмбриональных тканях вполне объяснимо. В яйце имеется незначительное количество моносахаридов, а большинство белков присутствует в форме гликопротеидов. Вероятно, в результате деградации этих белков в процессе эмбриогенеза освободившиеся мономеры углеводов используются на гликозилирование вновь синтезируемых полипептидов. На 14-е сут инкубации у гибридов активность амилазы превышала показатель у родительских линий в 1,4-2,0 раза. По липазе наблюдали противоположную тенденцию: у гибридов активность была почти в 2 раза ниже, чем у родительских линий. В этот период у эмбрионов уже функционирует пищеварение, и полученные результаты указывают на более интенсивные процессы гидролиза жиров в кишечнике у пород плимутрок и корниш по сравнению с их гибридами. Следовательно, наши данные свидетельствуют о том, что активность амилазы у эмбрионов-гибридов, которые в последующем характеризуются высокой скоростью роста, больше, чем у их родителей. Этот показатель может служить одним из критериев оценки развития эмбрионов и определять направление продуктивности птицы в будущем.

1. Возрастные изменения ферментативной активности в ткани поджелудочной железы у гибридов и родительских линий птицы разных пород ($X \pm$ SEM, научно-производственный опыт)

Группа	Возраст цыплят, сут					
	1	7	14	21	28	35
	Активность амилазы, мг/(г·мин)					
Гибриды	14040 \pm 828,3	12287 \pm 1017,3	18440 \pm 443,8	13800 \pm 2057,2	15160 \pm 1254,7	17343 \pm 617,5
Плимутрок	13080 \pm 1149,2	8712 \pm 628,5*	14075 \pm 1205,0	11500 \pm 538,1	15480 \pm 1234,0	16320 \pm 1120,0
Корниш	14200 \pm 1225,2	10780 \pm 1248,2	13300 \pm 1116,1	9440 \pm 401,3	10680 \pm 2670,7	14840 \pm 1594,3
	Активность протеаз, мг/(г·мин)					
Гибриды	323 \pm 30,7	200 \pm 12,1	317 \pm 48,9	278 \pm 30,1*	325 \pm 46,9	487 \pm 43,2
Плимутрок	314 \pm 21,1	125 \pm 15,7	246 \pm 32,2	192 \pm 50,0	206 \pm 22,6	402 \pm 32,2
Корниш	261 \pm 36,1	126 \pm 14,1	175 \pm 26,6	217 \pm 68,6	226 \pm 24,7	403 \pm 87,4
	Активность липазы, ед/л					
Гибриды	31288 \pm 4401,7	90489 \pm 6648,5*	99882 \pm 4621,7*	107645 \pm 6196,0*	83430 \pm 7873,0*	105753 \pm 4095,5*
Плимутрок	38582 \pm 4391,7	67074 \pm 6735,0*	81209 \pm 7965,0*	95390 \pm 8985,0*	88906 \pm 10569,3*	85940 \pm 7808,0*
Корниш	39670 \pm 5551,0	64255 \pm 7044,3*	92307 \pm 4371,3*	94250 \pm 8300,0*	70135 \pm 3634,0*	88039 \pm 11537,5*

Примечание. Размер выборки в каждой группе — 20 особей.

* Различия с показателями у цыплят в возрасте 1 сут статистически значимы при $P \leq 0,05$.

Анализ гомогенатов ткани поджелудочной железы у 1-суточных цыплят выявил значительную амилитическую, липолитическую и протеолитическую активность, но существенных различий по этим показателям в разных группах мы не обнаружили (табл. 1). В онтогенезе экзокринная функция поджелудочной железы развивается неравномерно (17). В первые недели постэмбрионального развития происходит адаптация организма цыплят к новым условиям существования, идет становление органов пищеварительной системы, поэтому имеются различия в показате-

лях роста цыплят разных групп (гибриды, цыплята родительских линий породы корниш и плимутрок) (18, 19).

В возрасте 14 сут активность амилазы в ткани поджелудочной железы у гибридов была выше на 31,3 % ($P \leq 0,05$) по сравнению с показателями 1-суточных цыплят, у исходных линий — существенно не изменилась (см. табл. 1). Активность протеаз после снижения в 7-суточном возрасте (у гибридов — на 38,1 %; у цыплят материнской и отцовской линий — соответственно на 60,2 и 57,1 % при $P \leq 0,05$) повышалась к 14 сут до значений, зарегистрированных в 1-е сут. Активность липазы имела тенденцию к повышению и у 14-суточных цыплят достоверно ($P \leq 0,05$) превысила показатели у 1-суточных: у гибридов — в 3,2 раза, у материнской линии — в 2,1 раза, у отцовской — в 2,3 раза. Сравнительный анализ показывает, что в возрасте 14 сут по амилолитической активности гибриды существенно опережали цыплят родительских линий (материнской — на 23,7 %, отцовской — на 27,9 %). С учетом того, что амилаза участвует в гидролизе углеводов и определяет энергетический баланс в организме, интенсивность обменных процессов у гибридов в этот период значительно выше, чем у сверстников из родительских линий. У 14-суточных цыплят мы не выявили достоверных различий между группами по активности липазы, тогда как панкреатические протеазы были значительно активнее у гибридов, чем у родительских линий (у отцовской показатель ниже на 44,8 %, $P \leq 0,05$; у материнской — на 22,4 %). Различие в гидролизе протеина корма связано с неодинаковой питательностью рационов для гибридов и родительских линий (у цыплят-бройлеров содержание сырого протеина в комбикорме составляет 22,0 %, у родительских линий — не превышает 19,0 %). Различие по протеолитической активности в ткани поджелудочной железы у цыплят из разных групп указывает на особенности, обусловленные генетическим потенциалом, и адаптацию панкреатической секреции к качеству корма. Таким образом, к 14-суточному возрасту внешнесекреторная функция поджелудочной железы у мясных цыплят четко адаптируется к качеству принимаемого корма, что свидетельствует о наступлении ее физиологической зрелости, поскольку по функциональным критериям, в том числе по наличию нейрогуморальной регуляции, орган соответствует таковому у взрослых кур.

Второй период (15-35-е сут) характеризовался снижением активности протеаз к 21 сут (у гибридов — на 14 % относительно показателя в 1-суточном возрасте, $P \leq 0,05$; у цыплят материнской линии — на 38,9 %) с последующим ростом до 35-суточного возраста. По активности амилазы 35-суточные цыплята-гибриды превосходили 1-суточных на 23,5 % ($P \leq 0,05$), по активности протеаз — на 50,8 %, липазы — на 238,0 %. Между группами в 35-суточном возрасте существенных различий по активности ферментов не установили, за исключением липазы, активность которой у цыплят материнской линии была на 18,7 % ($P \leq 0,05$) ниже, чем у гибридов.

Роль поджелудочной железы не ограничивается участием в пищеварении — она также выполняет эндокринную функцию, вырабатывая гормоны (инсулин, глюкагон, соматостатин), и участвует в регуляции обмена веществ за счет поступления панкреатических ферментов в кровь (20, 21), поэтому мы изучили их активность в плазме крови у растущих гибридов и цыплят исходных линий (табл. 2).

В начальный период постэмбрионального развития у гибридов отмечалось повышение активности амилазы на 49,1 % (7-е сут) и на 93,1 % (14-е сут). У цыплят родительских линий в эти сроки существенных изменений по амилазе крови не наблюдали, и ее высокая активность сохранялась до 14-суточного возраста. Это может быть связано с интенсивным ро-

стом поджелудочной железы и дефицитом вновь синтезируемых ферментов,

2. Возрастные изменения активности панкреатических ферментов в плазме крови у гибридов и родительских линий птицы разных пород ($X \pm SEM$, научно-производственный опыт)

Группа	Возраст цыплят, сут					
	1	7	14	21	28	35
	Активность амилазы, ед/л					
Гибриды	671±50,5	1001±21,4*	1296±358,3*	525±95,0	516±86,7	298±28,2*
Плимутрок	929±92,9	926±107,9	832±136,3	445±103,7*	642±82,3*	605±86,3*
Корниш	827±132,9	704±66,3	583±56,6*	382±39,0*	564±124,0	510±71,3*
	Активность протеаз, ед/л					
Гибриды	14±1,3	15±1,5	11±0,5	10±3,6	13±1,6	8±1,6*
Плимутрок	14±1,4	13±0,9	13±1,1	6±0,7*	10±1,1	9±0,7*
Корниш	15±0,8	12±0,7	11±0,6	7±0,1	8±0,8	13±1,4
	Активность липазы, ед/л					
Гибриды	14±0,3	23±1,5*	16±1,7	18±2,2	10±1,4	20±2,8*
Плимутрок	15±0,9	23±1,5*	21±2,3*	14±1,3	11±0,6	18±1,1
Корниш	15±0,8	25±1,7*	20±3,7	15±0,5	10±1,0*	22±2,2*

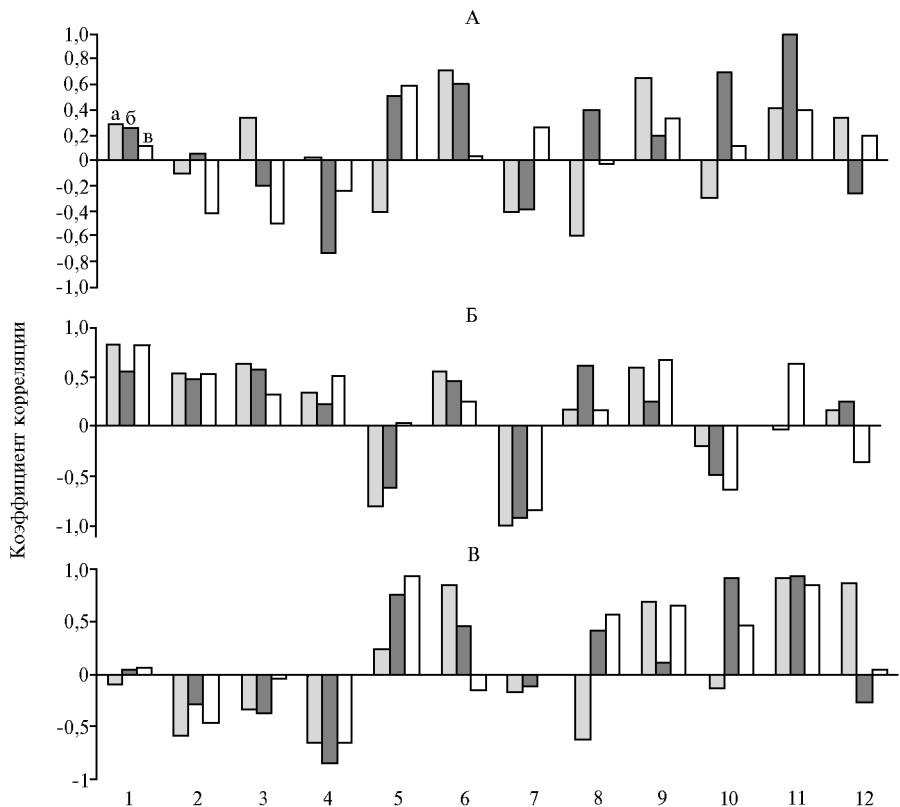
Примечание. Размер выборки в каждой группе — 20 особей.

* Различия с показателями у цыплят в возрасте 1 сут статистически значимы при $P \leq 0,05$.

поэтому идет их рекреция из крови в ацинарные клетки железы для удовлетворения возрастающих потребностей организма в пищеварительных энзимах. С 21-суточного возраста и до окончания выращивания у цыплят-бройлеров активности амилазы в плазме крови уменьшалась, становясь к 35-м сут более чем в 2 раза ниже, чем у 1-суточных цыплят. У родительских линий возрастная динамика активности амилазы была иной: к 21-суточному возрасту происходил ее спад, а затем подъем до 35-суточного возраста. По протеолитическим ферментам наблюдали волнообразное снижение активности: в 35-суточном возрасте показатель у гибридов становится ниже на 42,9 %, у цыплят породы плимутрок — на 35,7 %, корниш — на 28,6 % по сравнению с показателем в возрасте 1 сут. Это можно объяснить участием протеаз плазмы крови в регуляции кровяного давления. С возрастом этот показатель становится выше, а интенсивность ассимиляции в организме, наоборот, снижается. Между активностью протеаз в ткани поджелудочной железы и в плазме крови у гибридов была выявлена отрицательная корреляция ($r = -0,75$).

В первые 2 нед жизни происходит интенсивное развитие микрофлоры кишечника (22). По нашим данным, численность целлюлозолитических бактерий у мясных цыплят достигала высоких значений к 14-суточному возрасту, причем между цыплятами родительских линий и гибридами в этом возрасте существенных различий не наблюдалось. К 21-суточному возрасту у гибридов отмечали снижение доли целлюлозолитических микроорганизмов на 26,4 % (с $50,8 \pm 1,84$ до $37,4 \pm 1,25$ %). Аналогичную тенденцию наблюдали у цыплят породы корниш (уменьшение на 32,0 % — с $53,2 \pm 2,47$ до $36,2 \pm 1,57$ %). У гибридов с возрастом численность целлюлозолитических бактерий уменьшалась, и в 35-дневном возрасте они составляли $20,3 \pm 0,85$ % популяции. У цыплят родительских линий с возрастом происходило волнообразное изменение количества целлюлозолитических бактерий, и в 35-суточном возрасте на них приходился $41,0 \pm 1,87$ % у породы плимутрок $44,8 \pm 2,27$ % — у породы корниш. Следовательно, состояние микрофлоры кишечника зависит от многих факторов, причем питание и рацион не всегда играют главную роль.

Вопросы взаимодействия пищеварительных ферментов с микробиотой кишечника имеют особую актуальность, поскольку для стимуляции пищеварения применяется большое количество биологических добавок. Известно, что соединения, не усвоенные в желудочно-кишечном тракте,



Коэффициенты корреляции Пирсона между представленностью разных групп бактерий в слепых отростках кишечника и активностью панкреатической амилазы (А), липазы (Б) и протеаз (В) в гомогенате ткани печени у гибридных цыплят-бройлеров (а) и их родительских линий пород плимутрок (б) и корниш (в) в возрасте 35 сут: 1 — семейство *Eubacteriaceae*, 2 — семейство *Ruminococcaceae*, 3 — семейство *Lachnospiraceae*, 4 — семейство *Clostridiaceae*, 5 — филум *Bacteroidetes*, 6 — порядок *Lactobacillales*, 7 — порядок *Bacillaceae*, 8 — порядок *Selenomonadales*, 9 — семейство *Enterobacteriaceae*, 10 — *Staphylococcus* sp., 11 — *Fusobacterium* sp., 12 — *Campylobacterium* sp. (научно-производственный опыт).

становятся пищей для кишечных микроорганизмов, а также подвергаются в печени окислительному дезаминированию и другим катаболическим процессам, что влечет за собой снижение эффективности использования пищи и накопление в организме промежуточных токсических продуктов обмена (23). Вычисление коэффициентов линейной корреляции по Пирсону между количеством микроорганизмов и показателями активности ферментов позволяет установить прямые связи между переменными величинами по их абсолютным значениям. Мы выполнили анализ таких корреляций для гомогената ткани органа (рис.) и плазмы крови (данные не приведены). Полученные коэффициенты отражали отрицательную взаимозависимость между активностью протеолитических ферментов поджелудочной железы и численностью бактерий-целлюлозолитиков, что указывает на конкурентные отношения пищеварительных ферментов и микроорганизмов. Причина заключается в том, что микрофлора участвует в конечном звене пищеварительных процессов (инактивация кишечных и ряда панкреатических ферментов) и выполняет защитную функцию, препятствуя развитию в кишечнике патогенных микроорганизмов. Число лактобактерий, которые нужны для ферментации корма, положительно коррелировало с активностью всех панкреатических ферментов у гибридов, а также амилазы и протеаз — у родительских линий. У гибридов имелась

отрицательная связь между активностью протеаз поджелудочной железы и представленностью микроорганизмов группы клостридий ($r = -0,76$). Эту отрицательную корреляцию можно объяснить тем обстоятельством, что от гидролиза протеина в кишечнике во многом зависит состояние условно-патогенной микрофлоры: чем хуже переваривается белок, тем благоприятнее условия (вследствие гнилостных процессов) для патогенных микроорганизмов и развития воспалительных процессов.

Энтеробактерии тоже относятся к группе условно-патогенных микроорганизмов. Однако в этом случае имела положительная корреляция их численности и активности всех панкреатических ферментов у гибридов и цыплят породы корниш. Аналогичную тенденцию отмечали в отношении патогенных бактерий родов *Staphylococcus*, *Campylobacter*, *Fusobacterium*, многие виды которых служат возбудителями инфекционных заболеваний у птицы. Следовательно, микробы перечисленных групп принимают участие в процессах пищеварения в кишечнике, и их количество связано с активностью панкреатических ферментов. В исследованиях на фистульных свиньях были получены результаты, которые указывают на увеличение количества кишечной палочки после приема корма (24)

Итак, у мясных кур в эмбриональный период гибриды имеют более развитое пищеварение, чем родительские линии, что проявляется в наличии амилолитической и липолитической активности в гомогенате ткани эмбриона и ткани кишечника и поджелудочной железы. В возрасте 1 сут активность ферментов в поджелудочной железе высока и существенно не различается у гибридов и родительских линий. Физиологическое созревание поджелудочной железы у цыплят завершается к 14-суточному возрасту, причем у гибридов оно протекает быстрее. Наиболее высокие показатели корреляции между активностью протеолитических ферментов поджелудочной железы и численностью целлюлозолитических бактерий отмечены для микроорганизмов группы клостридий. У гибридов и плимутроков численность лактобактерий положительно коррелирует с активностью всех панкреатических ферментов. С активностью панкреатических ферментов также положительно коррелирует развитие условно-патогенной и патогенной микрофлоры у гибридов и цыплят отцовской и материнской линий. Следовательно, в эмбриогенезе интенсивное развитие особей определяется активностью пищеварительных ферментов, которая выше у гибридов, а в постэмбриогенезе — ее взаимосвязью с составом микробиоты кишечника.

¹ФНЦ Всероссийский научно-исследовательский
и технологический институт птицеводства РАН,
141311 Россия, Московская обл., г. Сергиев Посад, ул. Птицеградская, 10,
e-mail: olga@vniitip.ru;

²ООО «Биотроф+»,
196602 Россия, г. Санкт-Петербург—Пушкин, ул. Малиновская, 8,
литер А, помещение 7-н,
e-mail: nikonov@biotrof.ru

Поступила в редакцию
21 января 2017 года

Sel'skokhozyaistvennaya biologiya [Agricultural Biology], 2017, V. 52, № 4, pp. 757-766

AGE DYNAMICS OF PANCREAS SECRETORY FUNCTION AND INTESTINAL MICROBIOTA IN MEAT BROILER CHICKS AND THEIR PARENTAL LINES

I.A. Egorov¹, V.G. Vertprakhov¹, A.A. Grozina¹, G.Yu. Laptev², I.N. Nikonov²,
N.I. Novikova², L.A. Ilina², E.A. Yildirim², V.A. Filippova², A.V. Dubrovin², V.A. Manukyan¹,
T.N. Lenkova¹

¹Federal Scientific Center All-Russian Research and Technological Poultry Institute RAS, Federal Agency of Scientific

Abstract

The distinctive feature of avian digestion is high activities of the digestive enzymes. The digestion of poorly hydrolysable feed ingredients is known to be partially performed by microbial communities of cecum and large intestine (B. Svihus et al., 2013). The aim of our study was the investigation of embryonic and postembryonic enzymatic and microbial digestive processes in the intestine of meat-type chicken of parental lines B5 (Cornish), B9 (Plymouth Rock) and final hybrids (B59 Smena 8 cross) of «Smena» Selective-Genetic Centre (Russia) on ontogenesis (7- and 14-day old embryos, and 1-, 7-, 14-, 21-, 28-, and 35-day old chicks; 20 incubated eggs and 20 chicks per age in total; the experiment was carried out in the vivarium of All-Russian Research and Technological Poultry Institute). Activity of pancreatic enzymes (amylase and lipase) was detected in homogenates of the whole embryos (day 7 of incubation) and the embryonic intestinal and pancreatic tissues (day 14 of incubation). In day-old chicks high levels of pancreatic enzymes in the pancreas were found with no significant differences between parental lines and final hybrids in early postnatal period. According to the exocrine function of the pancreas, postnatal ontogenesis can be divided into two periods. In 1-14 day-old chicks the pancreas and its digestive function intensively develop, and the next period (from day 15 to day 35) is necessary to reach physiological maturity of the organ which becomes capable of enzyme production and secretion adequate to the diet. The activity of blood pancreatic amylase and proteases tended to decrease with age, and lowered significantly on day 35. The lipase activity followed the inverse trend and sinuously increased to day 35 ($P \leq 0.05$). The percentage of cellulolytic bacteria in intestinal microbiota reached its peak on day 14 without significant differences between the hybrids (50.79 ± 1.84 %) and the parental lines (50.84 ± 2.32 and 53.23 ± 2.47 %). This percentage subsequently decreased by 60.0 % in the hybrids from day 14 (50.80 ± 1.84 %) to day 35 (20.30 ± 0.85 %), while in the parental lines there were sinuous variations throughout this period with 41.00 ± 1.87 % and 44.80 ± 2.27 % on day 35 in Plymouth Rock and Cornish, respectively. These data suggests a negative correlation between activity of pancreatic proteases and intestine cellulolytic bacteria. The highest r values were noted for *Clostridium* (-0.64 , -0.83 and -0.64 for Cornish, Plymouth Rock and the hybrid chicks, respectively). The proportion of *Lactobacillales* that participate in feed fermentation positively correlated with the activity of amylase, lipase and protease in the hybrids ($r = 0.71$, $r = 0.56$, and $r = 0.83$) and in the Plymouth Rock line ($r = 0.60$, $r = 0.46$, and $r = 0.45$). A positive correlation was mostly found between the activity of pancreatic enzymes and the development of opportunistic and pathogenic microflora, i.e. *Enterobacteriaceae* (for amylase, lipase and proteases $r = 0.65$, $r = 0.59$, $r = 0.68$ in the hybrids, and $r = 0.34$, $r = 0.68$, $r = 0.64$ in the Cornishes, respectively), *Staphylococcus* (for protease $r = 0.46$ in the Cornishes, for amylase and proteases $r = 0.70$ and $r = 0.91$ in the Plymouth Rock line), *Campylobacterium* (for proteases $r = 0.86$ in the hybrids) and *Fusobacterium* (for amylase and proteases $r = 0.41$ and $r = 0.90$ in hybrids, for lipase and protease $r = 0.63$ and $r = 0.83$ in the Cornishes, for amylase and proteases $r = 0.99$ and $r = 0.92$ in the Plymouth Rock line). Thus, the intensive development of individuals is due to the activity of digestive enzymes which is interrelated with the quantitative and qualitative composition of the intestinal microbiota. Regarding the analyzed indicators, embryogenesis and early post-embryonic periods should be considered crucial for chicken development.

Keywords: meat-type chicken, broiler chicks, Plymouth Rock, Cornish, exocrine pancreatic function, gut microbiota, pancreatic enzymes in blood serum.

REFERENCES

1. Torok V.A., Hughes R.J., Mikkelsen L.L., Perez-Maldonado R., Balding K., MacAlpine R., Percy N.J., Ophel-Keller K. Identification and characterization of potential performance-related gut microbiotas in broiler chickens across various feeding trials. *Appl. Environ. Microbiol.*, 2011, 77(17): 5868-5878 (doi: 10.1128/AEM.00165-11).
2. Sun H., Tang J.W., Yao X.H., Wu Y.F., Wang X., Feng J. Effects of dietary inclusion of fermented cottonseed meal on growth, cecal microbial population, small intestinal morphology, and digestive enzyme activity of broilers. *Trop. Anim. Health. Prod.*, 2013, 45: 987-993 (doi: 10.1007/s11250-012-0322-y).

3. Stanley D., Denman S.E., Hughes R.J., Geier M.S., Crowley T.M., Chen H., Har-
ing V.R., Moore R.J. Intestinal microbiota associated with differential feed conversion efficiency
in chickens. *Appl. Microbiol. Biotechnol.*, 2012, 96: 1361-1369 (doi: 10.1007/s00253-011-3847-5).
4. Scupham A.J. *Campylobacter* colonization of the Turkey intestine in the context of mi-
crobial community development. *Appl. Environ. Microbiol.*, 2009, 75(11): 3564-3571 (doi:
10.1128/AEM.01409-08).
5. Alemka A., Whelan S., Gough R., Clyne M., Gallagher M.E., Carrington
S.D., Bourke B. Purified chicken intestinal mucin attenuates *Campylobacter jejuni*
pathogenicity in vitro. *J. Med. Microbiol.*, 2010, 59: 898-903 (doi: 10.1099/jmm.0.019315-0).
6. Callaway T.R., Edrington T.S., Anderson R.C., Harvey R.B., Genova-
ese K.J., Kennedy C.N., Venn D.W., Nisbet D.J. Probiotics, prebiotics and competi-
tive exclusion for prophylaxis against bacterial disease. *Anim. Health. Res. Rev.*, 2008, 9:
217-225 (doi: 10.1017/S1466252308001540).
7. Kerr A.K., Farrar A.M., Waddell L.A., Wilkins W., Wilhelm B.J., Buch-
er O., Wills R.W., Bailey R.H., Varga C., McEwe S.A. A systematic review-meta-
analysis and meta-regression on the effect of selected competitive exclusion products on *Salmo-
nella* spp. prevalence and concentration in broiler chickens. *Prev. Vet. Med.*, 2013, 111:
112-125 (doi: 10.1016/j.prevetmed.2013.04.005).
8. Brisbin J.T., Gong J., Orouji S., Esufali J., Mallick A.I., Parvizi P.,
Shewen P.E., Sharif S. Oral treatment of chickens with lactobacilli influences elicitation of
immune responses. *Clin. Vaccine Immunol.*, 2011, 18: 1447-1455 (doi: 10.1128/CVI.05100-11).
9. Shkurin A. *Zhivotnovodstvo Rossii*, 2016, 12: 18-20 (in Russ.).
10. Lenkova T.N., Egorova T.A., Manukyan V.A., Fisinin V.I., Egorov I.A.,
Laptev G.Yu., Nikonov I.N., Il'ina L.A., Iyldyrym E.A., Filipova V.A.,
Novikova N.I. *Ptitsa i ptitseprodukty*, 2016, 6: 39-42 (in Russ.).
11. Svihus B., Choct M., Classen H.L. Function and nutritional roles of the avian caeca: a
review. *World's Poultry Science Journal*, 2013, 69: 249-263 (doi: 10.1017/S004393391300028).
12. Qaisrani S.N., Van Krimpen M.M., Kwakkel R.P., Verstegen M.W.A., Hen-
driks W.H. Dietary factors affecting hindgut protein fermentation in broilers: a review.
World's Poultry Science Journal, 2015, 71: 139-159 (doi: 10.1017/S0043933915000124).
13. Zdunczyk Z., Jankowski J., Kaczmarek S., Juskiwicz J. Determinants and
effects of postileal fermentation in broilers and turkeys. Part 1: Gut microbiota composition
and its modulation by feed additives. *World's Poultry Science Journal*, 2015, 71: 37-47 (doi:
10.1017/S0043933915000045).
14. *Metodika provedeniya nauchnykh i proizvodstvennykh issledovaniy po kormleniyu sel'skokho-
zjaistvennoi ptitsy. Molekulyarno-geneticheskie metody opredeleniya mikroflory kishhechnika* /Pod
redaktsiei V.I. Fisinina [Poultry feeding: research and practical study. Molecular methods for
the analysis of gut microflora. V.I. Fisinin (ed.)]. Sergiev Posad, 2013 (in Russ.).
15. Batoev Ts.Zh. *Sbornik nauchnykh trudov Buryatskogo SKhI (Ulan-Ude)*, 1971, 25: 122-126
(in Russ.).
16. Mikhailova A.G., Khairullin R.F., Demidyuk I.V., Kostrov S.V., Grinberg N.V.,
Burova T.V., Grinberg V.Y., Rumsh L.D. Cloning, sequencing, expression, and char-
acterization of thermostability of oligopeptidase B from *Serratia proteamaculans*, a novel psy-
chrophilic protease. *Protein Expression and Purification*, 2014, 93: 63-76.
17. Kyryliv B.Ya., Gunchak A.V. *Vestnik Sumskogo natsional'nogo agrarnogo universiteta*,
2016, 5: 170-174 (in Russ.).
18. Strel'tsov V.A., Tkacheva N.S. *Vestnik Bryanskoi GSKhA*, 2012, 5: 25-29 (in Russ.).
19. Somova O.V. *Uchenye zapiski UO VGAVM*, 2012, 48(1): 142-145 (in Russ.).
20. Egorov I.A., Vertiprakhov V.G., Lenkova T.N., Manukyan V.A., Grozina A.A.,
Egorova T.A. *Ptitsevodstvo*, 2017, 2: 23-29 (in Russ.).
21. Vertiprakhov V.G., Grozina A.A., Dolgorukova A.M. The activity of pancreatic
enzymes on different stages of metabolism in broiler chicks. *Sel'skokhozjaistvennaya biologiya*
[*Agricultural Biology*], 2016, 51(4): 509-515 (doi: 10.15389/agrobiol.2016.4.509eng).
22. Buzala M., Janicki B., Czarnecki R. Consequences of different growth rates in
broiler breeder and layer hens on embryogenesis, metabolism and metabolic rate: a review.
Poultry Sci., 2015, 94(4): 728-733 (doi: 10.3382/ps/pev015).
23. Hermans D., Pasmans F., Messens W., Martel A., Van Immerseel F.,
Rasschaert G., Heyndrickx M., Van Deun K., Haesebrouck F. Poultry as a host
for the zoonotic pathogen *Campylobacter jejuni*. *Vector Borne Zoonotic Dis.*, 2012, 12:
89-98 (doi: 10.1089/vbz.2011.0676).
24. Seys S.A., Sampedro F., Hedberg C.W. Assessment of meat and poultry product
recalls due to *Salmonella* contamination: product recovery and illness prevention. *J. Food Prot.*,
2017, 12: 1288-1292 (doi: 10.4315/0362-028X.JFP-16-424).